(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 6 octobre 2005 (06.10.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/093086 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: C12Q 1/25, C07K 14/47, G01N 33/566
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2005/050165

- (22) Date de dépôt international : 15 mars 2005 (15.03.2005)
- (25) Langue de dépôt : français
- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité : 0450528 16 mars 2004 (16.03.2004) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): CY-TOMICS SYSTEMS [FR/FR]; Bâtiment 5, 1 avenue de la Terrasse, F-91198 GIF sur YVETTE cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):

 BOUGERET, Cécile [MG/FR]; 2 Impasse du Moulin de
 Jubiciaux, F-91190 GIF SUR YVETTE (FR). ZARZOV,
 Patrick [FR/FR]; 24 rue Joseph Bertrand, F-78220 VIROFLAY (FR). BRIAND, Jean-François [FR/FR]; 13
 Rue du Loing, F-75014 PARIS (FR). THOMAS, Dominique [FR/FR]; 34 Allée des Graviers de la Salmouille,
 F-91190 GIF SUR YVETTE (FR).
- (74) Mandataires: MICHELET, Alain etc.; Cabinet Harle & Phelip, 7 rue de Madrid, F-75008 PARIS (FR).
- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT,

AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

 relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US seulement

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues
- avec la partie réservée au listage des séquences de la description publiée séparément sous forme électronique et disponible sur demande auprès du Bureau international

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: METHOD FOR SCREENING AGENTS MODULATING A LKB\$G(A) PROTEIN UBIQUITINATION AND MEANS FOR CARRYING OUT SAID METHOD

(54) Titre: PROCEDE DE CRIBLAGE D'AGENTS MODULANT L'UBIQUITINATION DE LA PROTEINE IkB α ET MOYENS DESTINES A LA MISE EN OEUVRE DUDIT PROCEDE

(57) Abstract: The inventive method for screening agents modulating a lkBa protein ubiquitination by a functional ubiquine ligase protein complex containing β -TrCP protein consists (a) in bringing a testable candidate agent into contact with recombinant yeast cells expressing in the nucleus thereof: (i) a fusion protein comprising I?B? polypeptide and at least a first detectable protein and (ii) a protein comprising a β -TrCP polypeptide, (b) in quantifying said first protein in the yeast cells at the end of at least one predetermined period of time after the contact of the candidate agent with said cells and (c) in comparing the value obtained at the stage (b) with a control value obtained at the stage (a) in the absence of the candidate agent.

(57) Abrégé: Procédé pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $I\kappa B\alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, ledit procédé comprenant les étapes suivantes: (a) mettre en contact un agent candidat à tester avec des cellules de levure recombinantes qui expriment dans leur noyau : (i) une protéine de fusion comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ et au moins une première protéine détectable ; et (ii) une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP; (b) quantifier ladite première protéine détectable dans les cellules de levure, à la fin d'au moins une période de temps prédéterminée après la mise en contact de l'agent candidat avec lesdites cellules ; (c) comparer la valeur obtenue à l'étape (b) avec une valeur témoin obtenue lorsque l'étape (a) est réalisée en l'absence de l'agent candidat.





Procédé de criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine IkBα et moyens destinés à la mise en œuvre dudit procédé

DOMAINE DE L'INVENTION

La présente invention se rapporte au domaine du criblage d'agents biologiquement actifs capables de moduler l'ubiquitination de la protéine $I\kappa B\alpha$, en particulier d'agents d'intérêt thérapeutique, et encore plus spécifiquement d'agents thérapeutiques destinés à prévenir ou traiter des affections inflammatoires, des affections auto-immunes ou des cancers.

10 ETAT DE LA TECHNIQUE

5

15

20

25

L'un des grands problèmes médicaux non résolu demeure la mise au point de traitements effectifs des syndromes inflammatoires et autoimmuns. Ces pathologies sont actuellement traitées à l'aide de molécules comme des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'aspirine et l'ibuprofène, et les corticostéroïdes, molécules à l'efficacité limitée et présentant des effets toxiques non négligeables. Les inhibiteurs plus spécifiques des cyclooxygénases, comme le réfécoxib et les agents bloquant le facteur de nécrose tumorale (TNF), apparus plus récemment sur le marché, se sont révélés présenter les mêmes inconvénients.

Les facteurs de transcription de la famille NF- κ B font partie des premiers moyens de défense de l'organisme lors d'infections virales, bactériennes ou fongiques et également lors de situations physiologiques de stress. Ces facteurs transcriptionnels dirigent l'expression d'un nombre important de gènes, et notamment de nombreux gènes codant pour des médiateurs de l'inflammation. Parmi ces gènes, on peut citer les gènes codant le facteur TNF- α , les interleukines IL-1, IL-6, IL-8, les molécules

5

10

15

20

25

30

d'adhésion ICAM-1, VCAM-1 et la E-Sélectine, la NO synthase ou encore la prostaglandine synthase Cox2.

Les facteurs de la famille NF-κB sont activés par une grande variété de stimuli pathogènes, aussi bien endogènes qu'exogènes, ce qui inclut des protéines ou lipides bactériens, les cytokines, les facteurs de croissance et des molécules liées à des situations de stress oxydatif. L'activation des facteurs NF-κB, en réponse à ces stimuli pathogènes, est observée pour la presque totalité des cellules impliquées dans la réponse immune, telles que les cellules épithéliales, les cellules du mésenchyme, les lymphocytes, les cellules neutrophiles et les macrophages.

Bien que l'étiologie exacte de la plupart des syndromes inflammatoires chroniques reste indéterminée à ce jour, des résultats expérimentaux, y compris des résultats d'études cliniques, ont montré le rôle important de l'activation du facteur NF-kB, à la fois dans l'initiation de l'inflammation et dans l'installation d'un état d'inflammation chronique. Le blocage de l'activation des facteurs appartenant à la famille NF-kB constitue donc une voie efficace pour traiter des syndromes inflammatoires tels que l'asthme, l'arthrite rhumatoïde, les colopathies inflammatoires, telle que la maladie de Crohn, les scléroses multiples ou le psoriasis (Ballard, 2001; Baud et Karin, 2001).

Il est maintenant établi que la réponse inflammatoire et l'activation du facteur NF-κB est étroitement liée à la destruction du facteur IκBα par la voie ubiquitine protéasome (Kroll et al, 1999; Winston et al, 1999). En effet dans des cellules non stimulées ou non-activées, le facteur NF-κB est séquestré dans le cytoplasme des cellules. Dans des cellules non stimulées ou non activées, le facteur NF-κB est donc incapable d'activer l'expression des gènes cibles de ce facteur. L'activation des gènes cibles nécessite tout d'abord la translocation du facteur NF_κB du cytoplasme

vers le noyau. Cette translocation est déclenchée par la dégradation du facteur $I\kappa B\alpha$ par la voie ubiquitine protéasome. Le facteur $I\kappa B\alpha$ est en effet une protéine qui séquestre les facteurs NF- κB dans le cytoplasme des cellules non stimulées (Hay et al., 1999).

5

10

15

20

25

30

Des stimuli inflammatoires exogènes, telle qu'une infection virale ou bactérienne, activent une voie de signalisation qui provoque la phosphorylation du facteur $I\kappa B\alpha$. Cette phosphorylation a lieu spécifiquement sur les résidus Sérine en positions 32 et 36 de la séquence d'acides aminés du facteur $I\kappa B\alpha$. Le facteur $I\kappa B\alpha$ est phosphorylé par le complexe protéique kinase Ικκ. Lorsqu'il est ainsi phosphorylé, le facteur $I \kappa B \alpha$ est reconnu par l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta-TrCp}$ (Kroll et al, 1999; Winston et al, 1999). La reconnaissance du facteur IκBα par l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta-TrCp}$ provoque la poly-ubiquitination de ce facteur. Après ubiquitination, le facteur $I \kappa B \alpha$ est alors reconnu et dégradé par le protéasome. La destruction du facteur $1 \kappa B \alpha$ provoque la libération du facteur cytoplasmique NF-κB. Le facteur NF-κB subit une translocation du cytoplasme vers le noyau. Une fois localisé dans le noyau des cellules stimulées, le facteur NF-kB reconnaît spécifiquement les promoteurs de gènes cibles et active fortement leur transcription: la réponse inflammatoire est installée (Ben Neriah, 2002).

De nombreuses données expérimentales semblent confirmer que la libération du facteur NF-κB, qui est induite par la dégradation du facteur lκBα phosphorylé, constitue une étape essentielle pour l'initiation de l'inflammation et également pour l'installation d'une situation d'inflammation chronique (Magnani et al, 2000; Lewis et Manning, 1999).

Il existe un besoin dans l'état de la technique pour de nouveaux composés anti-inflammatoires, que ce soit pour le traitement d'un état

inflammatoire aigu ou d'un état inflammatoire chronique. En particulier, il existe un besoin pour des composés anti-inflammatoires qui soient à la fois plus efficaces et plus spécifiques que les composés anti-inflammatoires connus. De tels composés anti-inflammatoires, du fait de leur spécificité vis-à-vis d'une cible biologique, seraient susceptibles de posséder des effets secondaires indésirables réduits, voire d'être exempts de tout effet secondaire indésirable.

Il existe aussi un besoin pour la mise au point de procédés pour identifier des composés d'intérêt thérapeutique, plus spécifiquement des composés anti-inflammatoires à effet amélioré, du type de ceux cidessus.

DESCRIPTION DE L'INVENTION

5

10

20

15 Description générale du procédé de criblage de l'invention

Selon l'invention, on a mis au point un procédé de criblage d'agents d'intérêt thérapeutique, qui sont sélectionnés pour leur spécificité d'action sur l'ubiquitination de la protéine humaine $I\kappa B\alpha$ par un complexe ubiquitine ligase comprenant la protéine humaine β -TrCP.

- Le demandeur a montré que, de manière surprenante, il était possible de mimer, dans des cellules de levure, le processus de dégradation du facteur IκBα par le protéasome, processus qui a lieu naturellement dans les cellules humaines.
- De manière surprenante, on a montré selon l'invention qu'il était possible de créer artificiellement, dans des cellules de levure, un complexe protéique possédant l'activité ubiquitine ligase et la spécificité de reconnaissance du complexe SCF^{β-TrCp} qui est produit naturellement dans les cellules humaines. Ainsi, selon l'invention, on a reconstitué, dans des cellules de levure, un complexe ubiquitine ligase artificiel comprenant des protéines de levure auxquelles est associée la protéine

5

10

15

20

25

humaine β -TrCP. En particulier, on a montré que la protéine humaine β -TrCP , lorsqu'elle est artificiellement exprimée dans les cellules de levure, s'associe à la protéine Skp1 de levure, laquelle protéine Skp1 de levure est contenue dans un complexe protéique ubiquitine ligase de levure. Ainsi, dans une cellule de levure dans laquelle on inséré une cassette d'expression codant la protéine humaine β -TrCP, la protéine β -TrCP s'associe au complexe protéique SCF de levure qui comprend (i) un cœur catalytique constitué de l'association des protéines Skp1, Cdc53 et Hrt1, ledit cœur catalytique étant lui-même associé à l'enzyme E2 Cdc34. On a montré que ce complexe protéique hybride levure/homme est capable de mimer, dans des cellules de levure, l'activité ubiquitine ligase exercée dans des cellules humaines par le complexe SCF $^{\beta$ -TrCp humain naturel.

De manière tout aussi surprenante, on a montré selon l'invention que, dans les cellules de levure, ce complexe protéique artificiel possédant l'activité ubiquitine ligase du complexe $SCF^{\beta\text{-TrCp}}$ humain n'est biologiquement actif que lorsque ce complexe artificiel est localisé dans le noyau cellulaire. Au contraire, dans les cellules humaines, le complexe $SCF^{\beta\text{-TrCp}}$ naturel exerce son activité biologique dans le cytoplasme des cellules humaines, compartiment cellulaire dans lequel il réalise l'ubiquitination d'une seconde protéine également localisée dans le cytoplasme, le facteur $I\kappa B\alpha$. On a aussi montré selon l'invention que le complexe artificiel ubiquitine ligase qui a été mis au point n'est actif, dans le processus de dégradation du facteur $I\kappa B\alpha$, que lorsque le facteur $I\kappa B\alpha$ est co-localisé dans le noyau avec ledit complexe artificiel ubiquitine ligase.

Ainsi, on a montré selon l'invention que, dans des cellules de levure, le complexe protéique artificiel ubiquitine ligase comprenant la protéine

humaine β -TrCP est capable de réaliser l'ubiquitination du facteur $I\kappa B\alpha$ humain, lorsque la protéine β -TrCP et le facteur $I\kappa B\alpha$ sont artificiellement exprimés dans le noyau cellulaire.

5 Enfin, on a également montré que, dans des cellules de levure, l'ubiquitination du facteur IκBα par le complexe ubiquitine ligase artificiel nouveau, bien que cette ubiquitination soit réalisée dans le noyau de la cellule, et non dans le cytoplasme cellulaire, provoque néanmoins la dégradation du facteur IκBα ubiquitiné par le protéasome.

10

15

20

25

L'ensemble des résultats surprenants ci-dessus a permis au demandeur de mettre au point un procédé de criblage d'agents capables de moduler la dégradation du facteur $l\kappa B\alpha$ dans les cellules de levure, en présence d'un complexe ubiquitine ligase artificiel mimant l'activité biologique du complexe ubiquitine ligase humain $SCF^{\beta-TrCp}$ naturel.

L'invention a pour objet un procédé pour le criblage *in vitro* d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $I\kappa B\alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, ledit procédé comprenant les étapes suivantes :

- (a) mettre en contact un agent candidat à tester avec des cellules de levure recombinantes qui expriment dans leur noyau :
 - (i) une protéine de fusion comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ et au moins une première protéine détectable ; et

(ii) une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP ;

(b) quantifier ladite première protéine détectable dans les cellules de levure, à la fin d'au moins une période de temps prédéterminée après la mise en contact de l'agent candidat avec lesdites cellules;

- (c) comparer la valeur obtenue à l'étape (b) avec une valeur témoin obtenue lorsque l'étape (a) est réalisée en l'absence de l'agent candidat.
- Le procédé ci-dessus permet à l'homme du métier de déterminer si un agent à tester est capable de modifier la vitesse de dégradation, ou le degré de dégradation, du facteur IκBα par le protéasome, dans les cellules de levure exprimant à la fois la protéine β-TrCP et le facteur I_κBα humains.

10

Le procédé de criblage *in vitro* ci-dessus, du fait qu'il met en œuvre un système d'ubiquitination artificiel humanisé dans des cellules de levure, permet un criblage d'agents qui agissent de manière spécifique sur l'activité des seules protéines humaines exprimées dans ces cellules.

15

20

De plus, grâce au procédé ci-dessus, on a mis au point un test physiologique de criblage d'agents actifs sur la voie ubiquitine ligase, en construisant chez la levure une voie métabolique de dégradation protéique mimant la voie de dégradation par le protéasome du facteur lκBα humain. Ainsi, du point de vue de la voie métabolique de dégradation des protéines qui est visée, le procédé de l'invention est réalisé dans des conditions physiologiques très proches des conditions physiologiques de dégradation des protéines par le protéasome humain.

Grâce au procédé ci-dessus, on peut identifier les agents capables d'inhiber la vitesse ou le degré de dégradation du facteur IκBα par le protéasome des cellules de levure. De tels agents inhibiteurs, identifiés grâce au procédé de l'invention, du fait qu'ils vont inhiber également la dégradation du facteur IκBα dans les cellule humaines, constituent des agents d'intérêt thérapeutique susceptibles d'inhiber ou de bloquer la translocation du facteur NF-κB dans le noyau cellulaire et, en

conséquence, inhiber ou bloquer l'activation, par NF-κB, de divers gènes impliqués dans l'inflammation, des pathologies d'auto-immunité ou encore des cancers.

Ainsi, le procédé de criblage in vitro ci-dessus peut comprendre une étape additionnelle (d) qui consiste à sélectionner positivement les agents candidats inhibiteurs pour lesquels la quantité de protéine détectable mesurée à l'étape (b) est inférieure à la valeur témoin de comparaison.

10

15

20

25

30

Le procédé de l'invention permet aussi d'identifier des agents capables d'augmenter la vitesse ou le degré de dégradation du facteur lκBα par le protéasome des cellules de levure. De tels agents activateurs sont susceptibles d'induire ou d'augmenter la translocation du facteur NF-kB dans le noyau cellulaire et, en conséquence, d'induire ou d'augmenter l'activation, par NF-kB, de divers gènes impliqués dans l'inflammation, des pathologies d'auto-immunité ou des cancers. Ainsi, selon ce second aspect, le procédé de criblage in vitro de l'invention permet de cribler des agents pro-inflammatoires. Certains des agents pro-inflammatoires sélectionnés selon le procédé sont susceptibles de revêtir un intérêt thérapeutique lorsqu'ils sont utilisés à faible dose ou lorsqu'ils sont administrés pendant une courte durée, par exemple en tant qu'agents inducteurs d'une réponse immune précoce, telle que l'induction d'une réaction de résistance non spécifique à l'infection ou encore telle que l'activation des cellules présentatrices de l'antigène, pour l'initiation d'une réponse immunitaire spécifique d'un antigène, qu'elle soit à médiation humorale ou à médiation cellulaire. Certains autres agents proinflammatoires sélectionnés selon le procédé de criblage in vitro de l'invention peuvent consister en des principes actifs connus, notamment des principes actifs de médicament, dont un effet pro-inflammatoire

indésirable est identifié, et pour lesquels des précautions d'emploi particulières vis-à-vis de la santé humaine devront être observées.

Ainsi, selon un autre aspect, le procédé de criblage selon l'invention peut comprendre une étape additionnelle (d) qui consiste à sélectionner positivement les agents candidats activateurs, pour lesquels la quantité de protéine détectable mesurée à l'étape (b) est supérieure à la valeur témoin de comparaison.

Ainsi, un agent qui « module » l'ubiquitination de la protéine β-TrCP consiste (i) en un agent qui augmente ou au contraire consiste (ii) en un agent qui inhibe ou bloque la dégradation de la protéine β-TrCP qui est détectée à l'étape (b) du procédé de criblage de l'invention, par rapport à une situation témoin de dégradation de cette protéine, lorsque le procédé est réalisé en l'absence de l'agent testé.

Comme on l'aura compris, l'agent modulant l'ubiquitination de la protéine β-TrCP peut être de toute nature. Ledit agent peut être tout composé organique ou minéral, et peut être soit un agent d'origine naturelle, soit un agent produit, au moins en partie, par synthèse chimique ou biologique. Ledit agent peut être notamment un peptide ou protéine. Ledit agent englobe aussi toute molécule déjà connue pour posséder un effet biologique, notamment un effet thérapeutique, ou à l'inverse un effet toxique démontré ou suspecté pour l'organisme.

25

30

5

10

15

20

Dans le procédé de l'invention, une fois que la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable est ubiquitinylée par le complexe SCF artificiel comprenant le polypeptide β -TrCP, ladite protéine de fusion subit une protéolyse qui est effectuée par le complexe multi-catalytique du protéasome. La quantification de la protéine détectable contenue dans la cellule de levure, à un instant donné, permet de déterminer le degré de

5

15

20

25

30

dégradation de ladite protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable, à cet instant donné.

Selon l'invention on a montré que la sensibilité du procédé de criblage décrit ci-dessus est accrue lorsque, préalablement à la mise en contact des cellules de levure avec l'agent à tester, on favorise l'accumulation de la protéine cible de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable dans le noyau cellulaire.

Ainsi, selon un premier mode de réalisation préféré du procédé cidessus, l'étape (a) comprend elle-même les étapes suivantes :

- (a1) cultiver les cellules de levure qui expriment dans leur noyau une protéine de fusion comprenant le polypeptide $I \kappa B \alpha$ et au moins une première protéine détectable ;
- (a2) stopper l'expression de ladite protéine de fusion comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ et au moins une première protéine détectable par les cellules de levure ;
- (a3) mettre en contact les cellules de levures obtenues à la fin de l'étape (a2) avec l'agent candidat à tester.

L'arrêt de l'expression de la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable, à un moment choisi, peut être facilement réalisé par l'homme du métier, en utilisant, pour transformer les cellules de levure, une cassette d'expression dans laquelle le polynucléotide codant ladite protéine de fusion est placé sous le contrôle d'un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et dont l'activation, ou à l'inverse la répression, est induite par un agent inducteur. De nombreux promoteurs inductibles actifs dans des cellules de levure sont connus par l'homme du métier, dont certains d'entre eux sont décrits plus loin dans la description, y compris dans les exemples.

5

10

15

20

25

30

L'accumulation de la protéine de fusion lκBα-protéine détectable dans le noyau des cellules de levure, pendant l'étape (a1) du procédé, permet l'obtention d'un fort signal de détection de la protéine détectable, au début du procédé. Ces conditions de fort signal permettent de quantifier avec une grande sensibilité la protéine détectable pendant toute la durée du procédé, au fur et à mesure de la dégradation de la protéine de fusion lκBα-protéine détectable par le protéasome, après qu'elle ait été ubiquitinylée par le complexe SCF artificiel comprenant la protéine β-TrCP. De manière évidente, plus le signal détectable de départ est fort, meilleure est la sensibilité des mesures lors de la mise en œuvre du procédé.

Selon un premier aspect du mode de réalisation ci-dessus, les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP durant la totalité des étapes (a1), (a2) et (a3).

Selon un second aspect du mode de réalisation ci-dessus, les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP durant la totalité des étapes (a2) et (a3) et n'expriment pas la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP durant l'étape (a1).

Selon ce second aspect, le contrôle de l'expression de la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP est facilement réalisé, en utilisant, pour transformer les cellules de levure, une cassette d'expression dans laquelle le polynucléotide codant la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP est placé sous le contrôle d'un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et dont l'activation, ou à l'inverse la répression, est induite par un agent inducteur. De nombreux promoteurs inductibles actifs dans des cellules de levure sont connus par l'homme du métier,

dont certains d'entre eux sont décrits plus loin dans la description, y compris dans les exemples. De manière tout à fait préférée, le promoteur inductible inclus dans la cassette d'expression codant la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP est distinct du promoteur inductible inclus dans la cassette d'expression codant la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable. Selon ce mode de réalisation préférentiel, on réalise un contrôle séparé respectivement (i) de l'expression de la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et (ii) de l'expression de la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP.

10

15

20

25

30

5

Selon ce second aspect, la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable s'accumule dans le noyau des cellules de levure pendant l'étape (a1), en l'absence de polypeptide β -TrCP. Puis, à l'étape (a2) la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable qui n'est plus produite est mise en présence, dans le noyau cellulaire, du complexe SCF artificiel qui comprend la protéine β -TrCP dont l'expression a été induite. Dans ce mode de réalisation du procédé, on accumule d'abord la protéine de fusion cible comprenant $I\kappa B\alpha$, puis on exprime la protéine effectrice de l'ubiquitination, à savoir la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP, laquelle va initier le processus de dégradation de la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable. Et le processus de dégradation de la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable, qui peut être modulé par l'agent à tester, est mesuré à l'étape (b) du procédé de criblage de l'invention.

- Selon un troisième aspect du mode de réalisation préféré du procédé de criblage de l'invention, les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP durant la totalité des étapes (a2) et (a3), et
- (i) n'expriment pas la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP pendant une durée prédéterminée, au début de l'étape (a1) ;

 (ii) expriment la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP pendant la durée restante de l'étape (a1).

Selon ce troisième aspect également, la protéine de fusion IκBα-protéine détectable est exprimée durant la totalité de l'étape (a1) du procédé, et l'expression de ladite protéine de fusion est stoppée à l'étape (a2) du procédé.

Selon ce troisième aspect, on active l'expression de la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP à un moment choisi pendant la durée de l'étape (a1). Dans ces conditions, dans la partie (ii) de l'étape (a1), la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP sont simultanément exprimées dans les cellules de levure.

15

20

25

5

10

Selon ce troisième aspect, la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable s'accumule en grande quantité dans le noyau des cellules de levure durant la totalité de l'étape (a1) et la protéine effectrice comprenant le polypeptide β -TrCP est exprimée précocement au cours de l'étape (a1) et continue de s'accumuler durant les étapes (a2) et (a3) pendant lesquelles la protéine de fusion cible n'est plus synthétisée. Dans ces conditions, du fait de la grande quantité de le protéine effectrice comprenant le polypeptide β -TrCP accumulée dans le noyau des cellules de levure, on favorise un haut niveau de réaction d'ubiquitination de la protéine de fusion cible et donc aussi une forte activité de dégradation de la protéine de fusion cible par le protéasome, ce qui accroît considérablement la sensibilité du procédé de criblage, lorsqu'on teste des agents candidats potentiellement inhibiteurs de l'ubiquitination du polypeptide $I\kappa B\alpha$.

5

10

15

20

25

30

Préférentiellement, selon ce troisième aspect du procédé de l'invention, pendant l'étape (a1), l'expression de la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable est activée pendant une durée T1 comprise entre 0,25 heure et 10 heures, mieux entre 0,5 heure et 6 heures, et encore mieux entre 1 heure et 4 heures.

Puis, à un instant t2 déterminé, situé pendant la durée T1, on active l'expression de la protéine effectrice comprenant le polypeptide β -TrCP. Préférentiellement, l'instant t2 est situé entre [T1 – 8 heures] et [T1 – 0,1 heure], mieux entre [T1 – 5 heures] et [T1 – 0,25 heure], et encore mieux entre [T1 – 3 heures] et [T1 – 0,5 heure], l'instant t2 étant, par définition, choisi à l'intérieur des limites de la durée T1 préalablement sélectionnée.

Puis, à la fin de la période de temps T1, c'est à dire au début de l'étape (a2), on stoppe l'expression de la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable. A partir de cet instant, seule l'expression de la protéine effectrice comprenant le polypeptide β -TrCP est maintenue activée dans les cellules de levure, et ce pour la totalité de la durée restante du procédé de criblage, c'est à dire jusqu'à la fin du procédé.

Description des modes de réalisation préférés du procédé de criblage

Les modes de réalisation préférés du procédé de criblage de l'invention sont décrits ci-dessous, notamment en relation avec la description des aspects fonctionnels et structurels des divers moyens permettant la mise en œuvre dudit procédé.

De manière générale, la protéine détectable qui est comprise dans la protéine de fusion IκBα-protéine détectable peut être de toute nature, dès lors que sa présence, peut être spécifiquement détectée dans les

cellules de levure avant sa protéolyse, et que la présence de formes protéolysées de la protéine détectable, notamment de fragments peptidiques produits par protéolyse de ladite protéine détectable, ne sont pas détectées par le moyen de détection spécifique qui est choisi.

5

10

15

20

Comme cela se comprend aisément, l'activité ubiquitine ligase du complexe protéique artificiel comprenant la protéine β-TrCP est suivie, selon le procédé de l'invention, en mesurant son effet sur la stabilité de la protéine de fusion IκBα-protéine détectable. L'ajout de chaînes de poly-ubiquitine sur le facteur IκBα, par le complexe SCF artificiel homme/levure, entraı̂ne la reconnaissance du facteur $I_k B\alpha$ ubiquitiné par le protéasome et sa dégradation rapide par ce dernier. Grâce à l'expression dans les cellules de levure du facteur $I\kappa B\alpha$ sous forme de protéine fusion, la dégradation de la protéine fusion contenant IκBα peut être suivie en temps réel, par détection de la protéine détectable non protéolysée. Selon la nature de la protéine détectable fusionnée à ΙκΒα, la dégradation de la protéine fusion peut être suivie par des techniques connues en soi, notamment des techniques de mesure de fluorescence à l'aide, soit d'un cytomètre de flux, soit d'un lecteur de microplaques, soit d'un fluorimètre, soit grâce à un microscope à fluorescence, ou encore par des techniques colorimétriques, enzymatiques ou immunologiques. A titre illustratif, la protéine détectable peut être choisie parmi un antigène, une protéine fluorescente ou une protéine ayant une activité enzymatique.

25

30

Lorsque la protéine détectable consiste en un antigène, elle peut être tout type d'antigène, dès lors que des anticorps spécifiques de cet antigène sont déjà accessibles ou, alternativement, peuvent être préparés, selon toute technique d'obtention d'anticorps, notamment d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux, bien connues de l'homme du

5

10

15

20

25

30

métier. Préférentiellement, dans ce cas, la protéine détectable consiste en un antigène de faible taille, qui n'est pas susceptible d'interférer avec la reconnaissance du facteur $I \kappa B \alpha$ par le polypeptide β -TrCP. Ainsi. préférentiellement, on utilise, comme antigène, un peptide ayant une chaîne de 7 à 100 acides aminés de longueur, mieux de 7 à 50 acides aminés de longueur, et encore mieux de 7 à 30 acides aminés de longueur, par exemple 10 acides aminés de longueur. A titre illustratif, on peut utiliser l'antigène HA de séquence [NH2-YPYDVPDYA-COOH] SEQ ID N° 17, ou encore un antigène FLAG de séquence [NH2-DYKDDDDK-COOH] SEQ ID N°18 (monomère FLAG) ou de séquence [NH2-MDYKDHDGDYKDHDIDYKDDDDK-COOH] SEQ ID N° 19 (trimère FLAG) Dans ce cas, on utilise, pour quantifier la protéine détectable à l'étape (b) du procédé, un anticorps qui reconnaît spécifiquement l'antigène compris dans la protéine de fusion, cet anticorps étant marqué directement ou indirectement. La quantification est alors réalisée par mesure du signal détectable produit par les complexes formés, dans les cellules de levure, entre l'anticorps marqué et la protéine de fusion IκΒαantigène. Ainsi, à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est un antigène, on quantifie ladite première protéine détectable par détection des complexes formés entre ladite protéine et des anticorps la reconnaissant.

Lorsque la protéine détectable consiste en une protéine à fluorescence intrinsèque, elle est notamment choisie parmi la protéine GFP ou l'un de ses dérivés, la protéine YFP ou l'un de ses dérivés, et la protéine dsRED. Parmi les protéines dérivées de la protéine GFP, on peut utiliser notamment l'une quelconque des protéines connues sous les noms GFPMut3, Venus, Sapphire etc. Une liste illustrative des protéines GFP susceptibles d'être utilisées dans le procédé de l'invention est présentée dans le Tableau 3, à la fin de la présente description.

La protéine à fluorescence intrinsèque peut aussi être choisie parmi les protéines auto-fluorescentes originaires de divers organismes, autres que *Aequorea victoria*. Notamment, la protéine à fluorescence intrinsèque peut être choisie parmi les protéines suivantes :

- la protéine CopGFP originaire de Pontellina plumata, et décrite par
 D.A. Shagin et al.(2004, Mol. Biol. Evol. <u>21</u>:841-850);
 - la protéine TurboGFP, un variant de CopGFP; et décrite par D.A.
 Shagin et al., 2004 (Mol. Biol. Evol. 21:841-850);
 - la protéine J-Red, originaire de Anthomedusae); et décrite par
 D.A. Shagin et al., 2004 (Mol. Biol. Evol. 21:841-850);

10

15

25

- la protéine **PhiYFP** originaire de *Phialidium sp.*; et décrite par D.A. Shagin et al.(2004, *Mol. Biol. Evol.* <u>21</u>:841-850);
- la protéine **mAG**, aussi appelée « monomeric Azami-Green », originaire du corail de *Galaxeidae*; et décrite par S. Karasawa et al.(2003, *J. Biol. Chem.* <u>278</u>:34167-34171);
- la protéine AcGFP originaire de Aequorea coerulescens, ainsi que ses variants, et décrite par N.G. Gurskaya, (2003, Biochem. J. 373:403-408); et
- la protéine **DsRed** originaire de *Discosoma sp. ; et décrite par* M.V. Matz et al (1999, *Nature Biotech*. <u>17</u>:969-973).

Lorsque la protéine détectable consiste en une protéine à fluorescence intrinsèque, on quantifie la protéine détectable à l'étape (b) du procédé par mesure du signal de fluorescence qui est émis par la protéine de fusion IκBα-protéine fluorescente à l'aide de tout dispositif adapté. Ainsi, à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est une protéine fluorescente, on quantifie ladite protéine détectable par une mesure du signal de fluorescence émis par ladite protéine.

Lorsque la protéine détectable consiste en une protéine à activité enzymatique, ladite protéine détectable est choisie notamment parmi la

luciférase et la β-lactamase. Dans ce cas, on quantifie la protéine détectable à l'étape (b) du procédé par mesure de la quantité du ou des composés produits par la conversion du substrat par l'enzyme . Lorsque le produit de l'activité enzymatique est coloré, la mesure peut être réalisée par colorimétrie. Lorsque le produit de l'activité enzymatique est fluorescent, on mesure l'intensité du signal de fluorescence qui est émis par ledit produit, à l'aide de tout dispositif de mesure de la fluorescence adapté. Ainsi, à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est une protéine ayant une activité enzymatique, on quantifie ladite protéine détectable par une mesure de la quantité de substrat transformé par ladite protéine.

10

15

20

25

Dans un mode de réalisation particulier du procédé de criblage selon l'invention, la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP consiste également en une protéine de fusion comprenant, outre le polypeptide β-TrCP, également une protéine détectable. Dans ce mode de réalisation particulier, on peut suivre dans le temps le niveau d'expression du polypeptide β-TrCP dans les cellules de levure, en détectant, et facultativement en quantifiant, la protéine détectable contenue dans la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP. Ce mode de réalisation particulier est principalement mis en œuvre lorsque l'on contrôle positivement ou négativement l'expression de la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP, aux différentes sous-étapes de l'étape (a) du procédé. La protéine détectable contenue dans le polypeptide comprenant le polypeptide β-TrCP est choisie parmi un antigène, une protéine fluorescente et une protéine ayant une activité enzymatique. Préférentiellement, la protéine détectable contenue dans la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP est distincte de la protéine détectable contenue dans la protéine de fusion IκBα-protéine détectable, ce qui

permet de suivre séparément l'expression du facteur $I \kappa B \alpha$ et l'expression du polypeptide β -TrCP dans les cellules de levure.

Comme cela a déjà été précédemment dans la description, la dégradation du polypeptide cible $I\kappa B\alpha$ humain par le protéasome des cellules de levure est réalisée uniquement lorsque la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP humain sont toutes les deux co-localisées dans le noyau des cellules de levure.

10

15

5

En particulier, le demandeur a montré, comme cela est illustré dans les exemples, que le facteur $I\kappa B\alpha$ est phosphorylé sur le résidu sérine en position 32 exclusivement dans le noyau des cellules de levure, alors qu'il ne subit pas de phosphorylation dans le cytoplasme. A posteriori, l'événement de phosphorylation du résidu sérine en position 32 du facteur $I\kappa B\alpha$, dans les cellules de levure, permet d'expliquer, au moins partiellement, la raison pour laquelle, dans les cellules de levure, l'ubiquitination de ce facteur ne peut être réalisée que dans le noyau cellulaire.

20

En conséquence, pour réaliser le procédé de criblage de l'invention, on met en œuvre tout moyen permettant la localisation nucléaire à la fois de la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et de la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP.

25

Préférentiellement, la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP comprennent toutes les deux un peptide permettant de localiser ces deux protéines dans le noyau des cellules de levure.

Ainsi, de manière préférée, la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP comprennent toutes les deux, dans leur séquence en acides aminés, au moins un peptide de localisation nucléaire (« NLS ») qui est fonctionnel dans les cellules eucaryotes, et plus particulièrement dans les cellules de levure. Chacune des protéines comprend, indépendamment l'une de l'autre, 1, 2, 3 ou 4 peptides de localisation nucléaire. Selon un autre aspect, chacune de ces protéines comprend, indépendamment l'une de l'autre de 1 à 4 copies d'un peptide de localisation nucléaire.

10

15

25

30

Préférentiellement, le ou les peptide(s) de localisation nucléaire sont choisis parmi les peptides suivants :

- le peptide NLS dérivé du grand antigène du virus SV40 ayant la séquence en acides aminés SEQ ID N°24;
 - le peptide NLS de la nucléoplasmine ayant la séquence en acides aminés SEQ ID N° 20 ;
 - un peptide NLS du répresseur alpha 2 de levure choisi parmi les séquences SEQ ID N° 21 et SEQ ID N° 22;
- un peptide NLS de la protéine Gal4 de levure ayant la séquence en acides aminés SEQ ID N° 23.

Dans les exemples, la protéine de fusion IκBα-protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP comprennent toutes les deux le peptide de localisation nucléaire de séquence SEQ ID N°24.

De préférence, le polypeptide de fusion $I_kB\alpha$ -protéine détectable consiste en une chaîne d'acides aminés qui comprend, de l'extrémité NH_2 -terminale vers l'extrémité COOH-terminale, respectivement (i) la séquence de la protéine détectable, (ii) la séquence NLS de localisation nucléaire et (iii) la séquence de $I_kB\alpha$.

Tout d'abord, dans le polypeptide fusion, la séquence de la GFP et la séquence NLS peuvent être liées directement entre elles, par une liaison peptidique. Egalement, la séquence NLS et la séquence de $I_kB\alpha$ peuvent être liées directement entre elles, par une liaison peptidique.

Selon un autre aspect, la séquence de GFP et la séquence NLS peuvent être séparées, dans la séquence du polypeptide de fusion, par un premier peptide espaceur.

10

15

20

25

30

5

Selon encore un autre aspect, la séquence NLS et la séquence de $I_kB\alpha$ peuvent être séparées, dans la séquence du polypeptide de fusion, par un second peptide espaceur.

Avantageusement, le ou les peptide(s) espaceur(s), lorsqu'il est (sont) présent(s), a (ont) une taille allant de 1 à 30 acides aminés, préférentiellement de 1 à 15 acides aminés, et de manière tout à fait préférée de 2 à 10 acides aminés de longueur.

Selon un mode de réalisation préféré, la protéine comprenant le polypeptide IκBα consiste en la protéine de séquence en acides aminés SEQ ID N°2, qui peut être codée par l'acide nucléique de séquence SEQ ID N°1. La protéine de séquence SEQ ID N° 2 consiste, de l'extrémité NH2-terminale vers l'extrémité COOH-terminale, respectivement en (i) la séquence de la protéine détectable GFP(yEGFP3) allant de l'acide aminé en position 1 jusqu'à l'acide aminé en position 240, (ii) un premier peptide espaceur allant de l'acide aminé en position 241 jusqu'à l'acide aminé en position 243, (iii) le peptide NLS du grand antigène T de SV40 allant de l'acide aminé en position 244 jusqu'à l'acide aminé en position 250, (iv) un second peptide espaceur allant de l'acide aminé en position 251 jusqu'à l'acide aminé en position 255 et (v) le polypeptide l κBα allant de l'acide aminé en position 256 jusqu'à l'acide aminé en position 572.

5

10

15

20

25

30

L'acide nucléique de séquence SEQ ID N°1 consiste, de l'extrémité 5' vers l'extrémité 3', respectivement en (i) la séquence codant la protéine détectable GFP(yEGFP3) allant du nucléotide en position 1 jusqu'au nucléotide en position 714, (ii) la séquence codant un premier peptide espaceur allant du nucléotide en position 715 jusqu'au nucléotide en position 729, (iii) la séquence codant le peptide NLS du grand antigène T de SV40 allant du nucléotide en position 730 jusqu'au nucléotide en position 750, (iv) la séquence codant un second peptide espaceur allant du nucléotide en position 751 jusqu'au nucléotide en position 765 et (v) la séquence codant le polypeptide IκBα allant du nucléotide en position 766 jusqu'au nucléotide en position 1719.

Préférentiellement, la protéine comprenant le polypeptide β TrCP consiste en une chaîne d'acides aminés qui comprend, de l'extrémité NH₂-terminale vers l'extrémité COOH-terminale, respectivement (i) la séquence d'une seconde protéine détectable, (ii) la séquence NLS de localisation nucléaire, et (iii) la séquence de β TrCP.

Selon un mode de réalisation préféré, la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP consiste en la protéine de séquence en acides aminés SEQ ID N° 4, qui est codée par l'acide nucléique de séquence SEQ ID N°3. La protéine de séquence SEQ ID N° 4 consiste, de COOH-terminale, l'extrémité NH₂-terminale vers l'extrémité respectivement en (i) la séquence de la protéine détectable GFP(yEGFP3) allant de l'acide aminé en position 1 jusqu'à l'acide aminé en position 240, (ii) un premier peptide espaceur allant de l'acide aminé en position 241 jusqu'à l'acide aminé en position 243, (iii) le peptide NLS du grand antigène T de SV40 allant de l'acide aminé en position 244 jusqu'à l'acide aminé en position 250, (iv) un second peptide espaceur allant de l'acide aminé en position 251 jusqu'à l'acide aminé en position 255 et (v) le polypeptide β-TrCP allant de l'acide aminé en position 256

5

10

15

20

jusqu'à l'acide aminé en position 860. L'acide nucléique de séquence SEQ ID N°3 consiste, de l'extrémité 5' vers l'extrémité 3', respectivement en (i) la séquence codant la protéine détectable GFP(yEGFP3) allant du nucléotide en position 1 jusqu'au nucléotide en position 714, (ii) la séquence codant un premier peptide espaceur allant du nucléotide en position 715 jusqu'au nucléotide en position 729, (iii) la séquence codant le peptide NLS du grand antigène T de SV40 allant du nucléotide en position 730 jusqu'au nucléotide en position 750, (iv) la séquence codant un second peptide espaceur allant du nucléotide en position 751 jusqu'au nucléotide en position 765 et (v) la séquence codant le polypeptide β-TrCP allant du nucléotide en position 766 jusqu'au nucléotide en position 2538.

Selon encore un autre aspect, le procédé de criblage selon l'invention est caractérisé en ce que les cellules de levure recombinantes sont transformées avec :

- (1) un premier polynucléotide qui comprend (a) un cadre de lecture ouvert codant (i) la protéine de fusion comprenant le polypeptide lκBα, (ii) une séquence de localisation nucléaire et (iii) une première protéine détectable, et (b) une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert; et
- (2) un second polynucléotide qui comprend (a) un cadre de lecture
 ouvert codant (i) une protéine comprenant le polypeptide β-TrCP,
 (ii) une séquence de localisation nucléaire, et (iii) une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert;
- Le polynucléotide (1) ci-dessus peut consister en l'acide nucléique de séquence SEQ ID N°1.

Le polynucléotide (2) ci-dessus peut consister en l'acide nucléique de séguence SEQ ID N°3.

5 Acides nucléiques, vecteurs d'expression et cellules de levure transformées préférés selon l'invention.

On synthétisé selon l'invention des acides nucléiques, lesquels, lorsqu'ils sont introduits dans des cellules de levure, provoquent l'expression respectivement de la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable et de la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP dans ces cellules, et plus particulièrement dans le noyau des cellules de levure.

Tout d'abord, chacun des acides nucléiques synthétisés comprend une séquence codante, qui est aussi désignée « cadre de lecture ouvert » ou « ORF ». qui code la protéine d'intérêt, respectivement soit la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable, soit la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP, ladite protéine d'intérêt comprenant aussi dans sa séquence au moins la séquence d'un peptide de localisation nucléaire. Des exemples illustratifs des acides nucléiques selon l'invention sont les acides nucléiques de séquence SEQ ID N°1 et SEQ ID N°3, dont la structure a été décrite précédemment dans la description.

Chacun des acides nucléiques comprend aussi une séquence régulatrice comprenant un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure.

Selon un premier mode de réalisation préféré, le promoteur fonctionnel dans les cellules de levure consiste en un promoteur constitutif qui peut être choisi parmi les promoteurs *PGK1*, *ADH1*, *TDH3*, *LEU2* et *TEF1*.

10

15

20

25

Préférentiellement, dans le but de contrôler précisément les périodes durant lesquelles sont exprimées respectivement la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable et la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP, chacun des acides nucléiques comprend, en tant que promoteur, un promoteur dit « inductible », c'est à dire un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et qui est sensible à l'action d'un agent inducteur. On peut utiliser un promoteur lequel, lorsque l'agent inducteur est ajouté dans le milieu de culture des cellules de levure, active l'expression de la séquence codant la protéine d'intérêt placée sous son contrôle. On peut aussi utiliser un promoteur lequel, lorsque l'agent inducteur est ajouté dans le milieu de culture des cellules de levure, réprime ou bloque l'expression de la séquence codant la protéine d'intérêt placée sous son contrôle.

Ainsi, selon un second mode de réalisation préféré d'un promoteur, le promoteur inductible qui est contenu dans les acides nucléiques de l'invention est choisi parmi CUP1, GAL1, MET3, MET25, MET28, SAM4 et PHO5.

Dans un mode de réalisation préféré, l'acide nucléique ou le polynucléotide qui code la protéine de fusion lκBα-protéine détectable comprend la séquence régulatrice *GAL1*, qui active l'expression du cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide lκBα en présence de glucose.

25

30

20

5

10

Ainsi, dans un mode de réalisation avantageux du procédé de criblage de l'invention, l'expression de la protéine fusion comprenant le facteur $I\kappa B\alpha$ est réalisée de manière temporaire durant l'essai de criblage. Apres avoir été induite durant un temps fixé pouvant varier de 20 minutes à 24 heures, l'expression de la protéine contenant $I\kappa B\alpha$ est spécifiquement stoppée (dans une expérience connue par l'homme du métier sous le

5

10

15

20

25

30

nom de « promoter shut off ») avant d'exposer les cellules aux molécules devant être criblées. Cet arrêt de l'expression est obtenu par l'addition (ou la suppression) dans le milieu de culture d'une molécule pouvant réprimer l'activité du promoteur contrôlant l'expression de la protéine tripartite contenant IκBα.

Ainsi, lorsque la protéine de fusion $I \kappa B \alpha$ -protéine détectable est exprimée sous le contrôle du promoteur du gène GAL1, alors l'expression de ce promoteur est réprimée en ajoutant du glucose à la concentration finale de 2 % dans le milieu de culture. L'arrêt de la néosynthèse de la protéine de fusion comprenant $I \kappa B \alpha$ permet de mesurer sa stabilité en temps réel, en déterminant par exemple la fluorescence des cellules de levure au cours du temps après l'arrêt de synthèse, dans le mode de réalisation dans lequel ladite protéine de fusion contient une protéine détectable à fluorescence intrinsèque, comme la GFP ou une protéine dérivée de la GFP.

Dans un autre mode particulièrement avantageux du procédé de criblage selon l'invention, l'expression temporaire de la protéine fusion comprenant le facteur IκBα est associée à une expression également temporaire de la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP. Dans ce mode de réalisation, la protéine de fusion comprenant le polypeptide IκBα est exprimée pendant la période de temps T1 choisie, par exemple en utilisant des cellules de levure qui expriment la protéine de fusion comprenant le polypeptide IκBα sous le contrôle du promoteur *GAL1* et qui sont cultivées en présence de 0, 5 à 4 % de galactose pendant la durée T1. A l'instant t2, l'expression de la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP est induite. Cette induction est par exemple obtenue, chez des cellules exprimant la protéine contenant β-TrCP sous le contrôle du promoteur du gène *CUP1*, en ajoutant dans le milieu de

culture une concentration de sulfate de cuivre comprise entre 0.05 mM et 5 mM. A la fin de la période de temps T1, l'expression de la protéine de fusion comprenant $I\kappa B\alpha$ est stoppée en ajoutant dans le milieu de culture du glucose à une concentration comprise entre 0.5 et 2 %. Cet ajout de glucose n'a pas d'effet sur l'expression de la protéine comprenant β -TrCP à partir du promoteur du gène CUP1. Ainsi dans ce mode de mise œuvre du procédé, l'accumulation de l'ubiquitine ligase comprenant β -TrCP est poursuivie, alors que la néo-synthèse de la protéine de fusion comprenant $I\kappa B\alpha$ est stoppée.

10

15

20

5

Ainsi, dans un mode de réalisation particulier du procédé de criblage selon l'invention, l'acide nucléique ou le polynucléotide qui code la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP comprend la séquence régulatrice *CUP1*, qui active l'expression du cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP en présence de sulfate de cuivre.

Ainsi, l'invention a aussi pour objet une cassette d'expression fonctionnelle dans les cellules de levure comprenant un polynucléotide codant qui comprend un cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide $l \kappa B \alpha$ et au moins une première protéine détectable, et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert.

25

Une telle cassette d'expression peut notamment consister en l'acide nucléique de séquence SEQ ID N°1 selon l'invention, qui code la protéine de fusion GFP-NLS- $I_kB\alpha$ de séquence SEQ ID N°2.

L'invention concerne aussi une cassette d'expression fonctionnelle dans les cellules de levure comprenant un polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert.

Une telle cassette d'expression peut notamment comprendre l'acide nucléique de séquence SEQ ID N°3 selon l'invention, qui code la protéine de fusion GFP-NLS-βTrCP de séquence SEQ ID N°4.

10

5

Selon un premier mode de réalisation préféré d'une telle cassette d'expression, la séquence régulatrice comprend un promoteur inductible fonctionnel dans les cellules de levure, tel qu'un promoteur choisi parmi les promoteurs *PGK1*, *ADH1*, *TDH3*, *LEU2* et *TEF1*.

15

20

25

30

Selon un second mode préféré d'une telle cassette d'expression, dans l'une ou l'autre des cassettes d'expression ci-dessus, ou dans les deux, la séquence régulatrice contenue dans ledit polynucléotide, la séquence régulatrice contenue dans le second polynucléotide, ou les deux séquences régulatrices, comprenne(nt) un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et qui est sensible à l'action d'un agent inducteur, qui est aussi appelé promoteur inductible.

De manière tout à fait préférée, le promoteur inductible fonctionnel dans les cellules de levure est choisi parmi *CUP1*, *GAL1*, *MET3*, *MET25*, *MET28*, *SAM4* et *PHO5*.

Selon un autre mode de réalisation avantageux du procédé de criblage selon l'invention, les cellules de levure sont transformées par (i) l'acide nucléique ou le polynucléotide comprenant la séquence codant la protéine de fusion IκBα-protéine détectable ainsi que par (ii) l'acide

5

10

30

nucléique ou le polynucléotide codant la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP, qui se présentent sous une forme non intégrée, par exemple sous la forme de vecteurs fonctionnels dans les cellules de levure et qui portent au moins une origine de réplication fonctionnelle dans les cellules de levure.

Dans encore une autre mode de réalisation du procédé de criblage selon l'invention, les cellules de levure recombinantes possèdent l'acide nucléique ou le polynucléotide comprenant la séquence codant la protéine de fusion $I\kappa B\alpha$ -protéine détectable ainsi que l'acide nucléique ou le polynucléotide codant la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP sous une forme intégrée dans leur génome, comme cela est illustré dans les exemples.

- De manière générale, pour la mise en œuvre du procédé de criblage de l'invention, il est avantageux d'utiliser des cellules de levures qui possèdent une bonne perméabilité membranaire, notamment une bonne perméabilité membranaire pour les agents à tester par le procédé.
- 20 Pour la mise en œuvre du mode de réalisation préféré du procédé de criblage de l'invention dans lequel l'expression des deux protéines d'intérêt est réalisée sous le contrôle de promoteurs inductibles, il est également avantageux d'utiliser des cellules de levures qui possèdent une bonne perméabilité membranaire pour les composés inducteurs vis
 25 à-vis desquels lesdits promoteurs inductibles sont sensibles

Ainsi, dans un autre mode de réalisation préféré du procédé de criblage de l'invention, on utilise des souches de levure dont le génome comprend une à plusieurs mutations qui augmentent la perméabilité aux produits à tester, telles que des mutations inactivant les gènes *PDR1* et *PDR3*, deux gènes codant des facteurs transcriptionnels qui chez la

levure contrôlent l'expression de transporteurs insérés dans la membrane plasmique (Vidal et al, 1999, Nourani et al, 1997).

Préférentiellement, on utilise des souches de levure possédant le fond génétique de la souche W303 de la levure Saccharomyces cerevisiae décrite par Bailis et al. (1990), ou tout autre souche caractérisée de la dite levure Saccharomyces cerevisiae.

La transformation des cellules de levure par de l'ADN exogène est préférentiellement en utilisant des techniques connues de l'homme du métier, notamment la technique décrite par Schiestl et al. (1989). Les constructions des différentes souches de levure ont été réalisées en employant des techniques de génétique (croisement, sporulation dissection des asques et analyse phénotypique des spores) connues et décrites notamment par Sherman et al. (1979) et les techniques de génétique inverse décrites notamment par Rothstein (1991).

10

15

20

25

30

Conformément à l'invention, les levures sont transformées préférentiellement par des plasmides construits selon des techniques de biologie moléculaire classiques, notamment selon les protocoles décrits par Sambrook et al. (1989) et Ausubel et al. (1990-2004).

Ainsi, un autre objet de l'invention consiste en un vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il comprend une cassette d'expression telle que définie dans la présente description.

Un premier vecteur conforme à l'invention est le vecteur pCSY226-NLS-IκBα qui est décrit dans les exemples, et qui a servi à la construction de la souche de levure CYS135 déposée à la Collection Nationale de Cultures de microorganismes de l'Institut Pasteur de Paris sous le numéro d'accès I-3187.

Un second vecteur conforme à l'invention est le vecteur pCSY226-NLS-β-TrCP qui est décrit dans les exemples, et qui a servi à la construction de la souche de levure CYS135 déposée à la Collection Nationale de Cultures de microorganismes de l'Institut Pasteur de Paris sous le numéro d'accès I-3187.

La présente invention est également relative à une souche de levure recombinante comprenant, sous une forme intégrée dans son génome,

10

15

5

- (i) un premier polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide IκBα et au moins une première protéine détectable, et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert; et
- (ii) un second polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β-TrCP et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert;

20

30

En particulier, l'invention est relative à une souche de levure recombinante conforme à la définition ci-dessus, qui consiste en la souche de levure CYS135 déposée à la Collection Nationale de Cultures de microorganismes de l'Institut Pasteur de Paris (CNCM) sous le numéro d'accès I-3187.

25 **num**

L'invention concerne aussi une trousse ou kit pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $lkB\alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, caractérisé en ce qu'il comprend :

- (i) un premier vecteur d'expression comprenant une cassette d'expression codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide $IkB\alpha$ telle que définie ci-dessus ; et
- (iii) un second vecteur d'expression comprenant une cassette d'expression codant la protéine comprenant le polypeptide BTrCP telle que définie ci-dessus.

5

10

15

20

25

L'invention est aussi relative à une trousse ou kit pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $IkB\alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, caractérisé en ce qu'il comprend des cellules de levures recombinantes comprenant, sous une forme insérée dans leur génome, respectivement :

- (i) une cassette d'expression codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide $lkB\alpha$ telle que définie ci-dessus ; et
- (ii) une cassette d'expression codant la protéine comprenant le polypeptide BTrCP telle que définie ci-dessus.

Préférentiellement, la trousse ou kit ci-dessus comprend des cellules de levures recombinantes de la souche de levure CYS 135 déposée à la CNCM sous le numéro d'accès II-3187.

Le procédé de criblage selon l'invention, permet de visualiser l'activité de l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta\text{-Tr}CP}$ vis à vis du facteur $I\kappa B\alpha$ humain, substrat de la voie ubiquitine protéasome de dégradation des protéines. Ce procédé est particulièrement avantageux pour cribler des molécules ou agents aptes à agir sur les pathologies liées à l'activation des facteurs NF- κB et aux dysfonctionnements de la voie NF- κB chez l'homme tels que les syndromes inflammatoires et immuns, certains cancers, certaines

maladies comme la « reperfusion injury » et les infections fongiques, bactériennes et virales.

Les principaux avantages du procédé de criblage de l'invention sont notamment les suivants :

5

10

15

20

25

30

- la simplicité de mise en œuvre: l'induction de l'activité de l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta\text{-TrCP}}$ vis -à-vis du facteur $I\kappa B\alpha$ est réalisée simplement grâce à l'expression contrôlée des facteurs humains $I\kappa B\alpha$ et β -TrCP dans les cellules de levure. De plus, lorsque le facteur $I\kappa B\alpha$ est exprimé en tant que protéine hybride en fusion avec une protéine à fluorescence intrinsèque, telle que la GFP, l'activité de l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta\text{-TrCP}}$ artificielle vis-à-vis du facteur $I\kappa B\alpha$ est directement mesurée par la quantification de la fluorescence émise par la protéine hybride. De même lorsque le facteur $I\kappa B\alpha$ est exprimé en tant que protéine hybride en fusion avec une protéine telle que la luciférase, l'activité de l'ubiquitine ligase $SCF^{\beta\text{-TrCP}}$ artificielle vis-à-vis du facteur $I\kappa B\alpha$ est directement mesurée par la quantification de la luminescence émise par la protéine hybride en présence d'un substrat comme la fluorescéine.
- l'adéquation avec un contexte thérapeutique: l'activité de l'ubiquitine ligase SCF^{β-TrCP} artificielle vis-à-vis du facteur IκBα est suivie selon un test fonctionnel réalisé dans des cellules entières. Le procédé de criblage *in vitr*o selon l'invention permet donc de sélectionner des molécules capables d'activer ou d'inhiber la dégradation d'IκBα dans un contexte semblable à celui de leur usage thérapeutique final.
- la spécificité: bien que réalisé in vitro dans la cellule, le procédé de criblage selon l'invention est spécifique, car il repose sur la coexpression, dans un organisme hétérologue à l'organisme humain,

5

10

15

20

25

30

des deux protéines humaines $I \kappa B \alpha$ et β -TrCP. Les molécules sélectionnées grâce au procédé de criblage de l'invention seront spécifiques de ce couple ubiquitine ligase β -TrCP / protéine substrat $I \kappa B \alpha$, et ne seront donc pas des molécules sélectionnées en raison, par exemple, de leur capacité à interférer avec l'une des nombreuses voies de signalisation induisant la dégradation d' $I \kappa B \alpha$ dans les cellules humaines. En effet, lors de la mise en œuvre du procédé de criblage selon l'invention, la dégradation d' $I \kappa B \alpha$, par l'intermédiaire de l'ubiquitine ligase SCF^{β -TrCP artificielle, est induite par une voie métabolique tout à fait artificielle et totalement reproductible, comme par exemple, l'ajout de glucose pour bloquer l'activité du promoteur GAL1, lorsque $I \kappa B \alpha$ est exprimé sous le contrôle de ce promoteur.

- la stabilité des souches de levure recombinantes: les techniques d'intégration dans un endroit choisi d'un chromosome de levure, et de remplacement ciblé de gènes permettent la construction de souches de levures recombinantes exprimant les protéines humaines hybrides contenant soit IκBα soit β-TrCP à partir des chromosomes de la levure. Ces souches de levure recombinantes sont donc génétiquement stables et peuvent être multipliées et conservées indéfiniment.
 - la rapidité de croissance et de criblage: la levure est un microorganisme à croissance rapide et rendement élevé. En particulier,
 le procédé de criblage de l'invention est préférentiellement réalisé
 en cultivant les cellules de levure dans un milieu de culture complet,
 dans lequel la croissance des cellules de levure est
 particulièrement rapide et le rendement particulièrement élevé, ce
 qui permet l'obtention d'une grande quantité de cellules de levure
 recombinantes pour la réalisation simultanée d'un nombre
 important de tests de criblage.

- le faible coût: la levure est un microorganisme dont la culture, le stockage et la caractérisation sont peu onéreux,
- l'automatisation du procédé de criblage de l'invention: la levure est un microorganisme dont la culture, réalisée dans un faible volume de milieu, à température basse, en atmosphère classique, dans l'air, est tout particulièrement adapté à l'automatisation (robotisation) des procédés de criblage.

Le procédés de criblage selon l'invention sont utiles notamment pour sélectionner et caractériser des agents actifs tels que des agents anti-inflammatoires, anticancéreux, anti-viraux, des agents contre des infections fongiques, bactériennes ou virales.

La présente invention est en outre illustrée, sans pour autant être limitée, par les figures et les exemples suivants.

FIGURES

5

10

15

20

25

La <u>figure 1</u> illustre la possibilité pour les protéines Skp1 de levure et β-TrCP humaine d'interagir dans les cellules de levure.

En abscisse : les plasmides présents dans les cellules de levure transformées ; En ordonnée, l'activité β -galactosidase, exprimée en nanomoles de substrat transformé par minute et par mg de protéines cellulaires.

La <u>figure 2</u> illustre les localisations dans les cellules de levures des protéines humaines $I\kappa B\alpha$ et β -TrCP selon qu'elles sont fusionnées ou non à une séguence NLS de SV40.

Ligne supérieure : clichés de microscopie à fluorescence de coloration de l'ADN des noyaux cellulaires avec le colorant Hoechst 333-42.

Ligne inférieure : clichés de microscopie à fluorescence permettant de localiser dans les cellules l'expression de la GFP.

- A: Cellules transformées par le vecteur GFP-NLS-β-TrCP; B: cellules transformées par le vecteur GFP-β-TrCP; C: cellules transformée par le vecteur GFP-NLS-IκBα; D: cellules transformées par le vecteur GFP-IκBα.
- La <u>figure 3</u> illustre comment l'adressage de la protéine humaine $I\kappa B\alpha$ dans le noyau des cellules de levure induit sa phosphorylation sur les sérines 32 et 36.

15

20

25

30

La figure représente un gel d'électrophorèse des protéines cellulaires des souches de levure recombinantes CYS22 et CYS126, respectivement.

La <u>figure 4</u> illustre par une analyse au microscope d'épifluorescence, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS- $l\kappa B\alpha$ dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS- β -TrCP.

Les figures 4A à 4D représentent des clichés de microscopie par fluorescence : ligne supérieure, coloration de l'ADN des noyaux cellulaires avec le colorant Hoechst 333-42 ; ligne inférieure, clichés de microscopie à fluorescence permettant de localiser dans les cellules l'expression de la GFP.

Figure 4A: résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS22; Figure 4B: résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS61.

- Figure 4C : résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS126.
- 5 Figure 4D : résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS135.
 - En ordonnées : les différents temps après l'ajout de glucose dans les cultures cellulaires, exprimés en minutes.
- La <u>figure 5</u> illustre par une quantification de la fluorescence émise, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-IκBα dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment ou non la protéine fusion tripartite Flag-NLS-β-TrCP.
- Les résultats sont illustrés pour les souches de levure recombinantes CYS135, CYS126, CYS61 et CYS22, respectivement, qui sont indiquées par des encadrés sur la figure.
- En abscisse : temps écoulé après l'addition de glucose dans les cultures cellulaires, exprimé en minutes ; en ordonnée : moyenne de l'intensité du signal de fluorescence, exprimée en unités arbitraires de fluorescence.
 - La <u>figure 6</u> illustre par une analyse biochimique de type Western Blotting, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS- β -TrCP.

- Clichés de gels d'immuno-empreinte (« Western blotting ») révélés avec des anticorps anti-GFP et des anticorps anti-peptide FLAG
- En abscisse : temps écoulé après l'addition de glucose dans les cultures cellulaires, exprimé en minutes.

Les résultats sont illustrés pour les souches de levure recombinantes suivantes : CYS22 (Figure 6A), CYS61 (Figure 6B), CYS126 (Figure 6C) et CYS135 (Figure 6D).

5

10

La <u>figure 7</u> illustre par une analyse biochimique de type Western blotting, la dégradation de la protéine fusion tripartite mutante GFP-NLS-IκBα[S3236A] dans laquelle les sites de phosphorylation Ser32 et Ser36 ont été remplacés par des résidus Ala, mutations qui dans des cellules humaines rendent la protéine non-dégradable.

Clichés de gels d'immuno-empreinte (« Western blotting ») révélés avec des anticorps anti-GFP et des anticorps anti-peptide FLAG

15 En abscisse : temps écoulé après l'addition de glucose dans les cultures cellulaires, exprimé en minutes.

Les résultats sont illustrés pour les souches de levure recombinantes suivantes : CYS138 (Figure 7A) et CYS139 (Figure 7B).

20

La <u>figure 8</u> illustre par une analyse au microscope d'épifluorescence, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α [S3236A] dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS- β -TrCP.

25

30

Les figures 8A et 8B représentent des clichés de microscopie à fluorescence : ligne supérieure, coloration de l'ADN des noyaux cellulaires avec le colorant Hoechst 333-42 ; ligne inférieure, clichés de microscopie à fluorescence permettant de localiser dans les cellules l'expression de la GFP.

Figure 8A: résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS138; Figure 8B: résultats obtenus avec la souche de levure recombinante CYS139.

5 En ordonnées : les différents temps après l'ajout de glucose dans les cultures cellulaires, exprimés en minutes.

La <u>figure 9</u> illustre par une quantification de la fluorescence émise, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α [S3236A] dans les souches de levure décrites ci-dessus.

Les résultats sont illustrés pour les souches de levure recombinantes CYS138 et CYS139, respectivement, qui sont indiquées par des encadrés sur la figure.

15

10

En abscisse : temps écoulé après l'addition de glucose dans les cultures cellulaires, exprimé en minutes ; en ordonnée : moyenne de l'intensité du signal de fluorescence, exprimée en unités arbitraires de fluorescence.

20 **EXEMPLES**

<u>Exemples 1 à 3 :</u> Construction des vecteurs recombinants selon l'invention.

A. MATERIEL ET METHODES DES EXEMPLES 1 A 3.

25 A.1. Récapitulatif des séquences de polynucléotide utilisées

La séquence de la protéine $I\kappa B\alpha$ est celle décrite dans Strausberg et al. (PNAS (1999), **99**(26) : 16899-16903).

La séquence de la sous unité réceptrice β -TrCP du complexe ubiquitine ligase SCF $^{\beta$ -TrCP est celle décrite dans Yaron et al. (Nature (1998) **396**(6711) : 590-594).

- La séquence du gène *GFP* d'*Aequora victoria* et de son produit la Green Fluorescent Protein mut3 dont la séquence est optimisée pour l'expression en levures (*yEGFP3*) (désignée ci-après sous le terme *GFP*) est celle décrite dans Cormack et al. (Gene (1996) **173** (1) : 33-38).
- La séquence de localisation nucléaire « NLS » du grand antigène T codée par le virus SV40 est la traduction de la séquence nucléique ;
 - « 5' ACCTCCAAAAAAGAAGAAGAGAAAGGTCGAATT 3' » (SEQ ID N°25).
- La séquence du plasmide pRS306 est celle décrite dans Sikorski et Hieter (Genetics (1989) **122**(1): 19-27).
 - La séquence du plasmide pRS304 est celle décrite dans Sikorski et Hieter (Genetics (1989) **122**(1) : 19-27).
 - La séquence du plasmide pRS314 est celle décrite dans Sikorski et Hieter (Genetics (1989) 122(1) : 19-27).
- La séquence du plasmide pRS316 est celle décrite dans Sikorski et 25 Hieter (Genetics (1989) **122**(1): 19-27).
 - La séquence du plasmide pSH18-34 qui contient quatre opérateurs LexA placé en amont du gène LacZ est celle décrite par Hanes et Brent (Cell (1989), **57**:1275-1293)

La séquence du plasmide pLexSkp1-1, qui permet l'expression de la protéine Skp1 de levure fusionnée à la protéine bactérienne LexA, est celle décrite dans Patton et al. (Genes & Dev (1998), **12**:692-705)

- 5 La séquence du plasmide pGADβTrCP, qui permet l'expression de la protéine humaine β-TrCP fusionnée au domaine activateur du facteur transcriptionnel Gal4 de levure est celle décrite dans Margottin et al. (Molec. Cell (1998), 1:565-574).
- La séquence du promoteur du gène *GAL1* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Johnston et Davis (Mol. Cell. Biol. (1984) **4** (8) : 1440-1448).

La séquence du promoteur du gène *MET3* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite dans Cherest et al. (Mol. Gen. Genet. (1987) **210** (2) : 307-313).

La séquence du promoteur du gène *MET28* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite dans Kuras et al. (EMBO J. (1996) **15**(10) : 2519-2529).

20

La séquence du promoteur du gène *TEF1* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Schaaff-Gerstenschlager et al. (Eur. J. Biochem. (1993) **217** (1) : 487-492).

La séquence du promoteur du gène SAM4 de la levure S. cerevisiae utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Thomas et al. (J. Biol. Chem. (2000) 275(52): 40718-40724).

La séquence du promoteur du gène MET25 de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite dans Kerjan et al. (Nucleic Acids Res.(1986) **14**(20) : 7861-7871).

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165

La séquence du promoteur du gène *PHO5* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Feldmann et al. (EMBO J. (1994) **13**(24) : 5795-5809).

5

15

20

25

La séquence du promoteur du gène *CUP1* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Karin et al. (PNAS (1984) **81**(2) : 337-341).

La séquence du promoteur du gène *PGK1* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Bolle et al. (Yeast (1992) 8(3) : 205-213).

La séquence du promoteur du gène *ADH1* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Bennetzen et Hall (J. Biol. Chem. (1982) **257**(6) : 3018-3025).

La séquence du promoteur du gène *TDH3* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Arroyo et al. Non publié (1996) soumission directe au MIPS).

La séquence du promoteur du gène *LEU2* de la levure *S. cerevisiae* utilisé dans les descriptions qui suivent est celle décrite par Rad et al. (Yeast (1991) **7**(5) : 533-538).

A.2. Conventions utilisées

Les descriptions sont faites en utilisant la nomenclature et les règles typographiques en usage dans la communauté des biologistes spécialistes de la levure *Saccharomyces cerevisiae*.

- le nom de la forme sauvage d'un gène est donné en majuscule italique ; exemple : *GAL1*.
- le nom d'une forme mutante d'un gène est donné en minuscule italique, le numéro d'allèle si il est connu est précisé à la suite d'un tiret ; exemple *cup1-1*.
- le nom d'un allèle inactivé d'un gène est donné en minuscule suivi de 2 fois deux points suivi du nom du gène inactivant ex ppr1::TRP1 (dans cet exemple le gène inactivé ppr1 a été interrompu par le gène actif TRP1).

15

20

25

30

10

5

Alternativement, le nom d'un gène inactivé peut être donné par le symbole « delta » ; exemple $gal4\Delta$

.

 le nom de la protéine est celui du gène qui la code est donné en minuscule, excepté la première lettre qui est en majuscule ex Gal4 (alternativement on peut utiliser le même symbole suivi d'un p; exemple Gal4p).

A.3. Remarques préliminaires concernant la construction des plasmides

L'ensemble des plasmides a été construit par des techniques de biologie moléculaire classiques selon des protocoles décrits par Sambrook et al. (in Molecular Cloning, Laboratory Manual, 2nd edition, (1989), Cold Spring Harbor, N. Y.) et Ausubel et al., (in Current Protocols in Molecular Biology, (1990-2004), John Wiley and Sons Inc, N.Y.). Le clonage, la

propagation et la production d'ADN plasmidiques ont été réalisés dans la souche d'Escherichia coli DH10B.

EXEMPLE 1 : Construction des plasmides permettant l'expression chez la levure des protéines fusions GFP-lκBα et GFP-NLS-lκBα.

Les plasmides suivants permettent l'expression chez la levure Saccharomyces cerevisiae de dérivés de la protéine humaine IxBa fusionnés à un variant de la Green Fluorescente Protéine (GFP) d'Aequora victoria. Selon le plasmide construit, les protéines fusions construites comprennent ou non la séquence de localisation nucléaire du grand antigène T du virus SV40. L'introduction de cette séquence permet l'adressage dans le compartiment nucléaire des protéines fusion qui la comprennent.

15

20

10

Un fragment de 620 paires de bases (pb) correspondant au promoteur du gène *GAL1* (pGAL1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de *S.cerevisiae* X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « pGAL1(Asp)Forw » de séquence 5'-GCTGGGTACCTTAATAATCATATTACATGGCATTA-3 [SEQ ID N°6] et « pGAL1(EcoRI)Rev » de séquence 5'-GGCGGAATTCTATAGTTTTTTCTCCTTGACGTTA-3' [SEQ ID N°7].

- Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction Asp7181 et EcoRI et inséré dans le plasmide navette S.cerevisiae-E.coli pRS306 préalablement digéré par les enzymes Asp718I et EcoRI, produisant le vecteur pRS306-pGAL1.
- Un fragment de 720 paires de bases (pb) correspondant à un variant du gène codant pour la Green Fluorescent Protein (*GFP*) d'*Aequora victoria*,

10

15

20

25

30

dont la séquence est optimisée pour l'expression en levures (*yEGFP3*), a été amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir du vecteur pUC19-yEGFP3, en utilisant les oligonucléotides « GFPEcoRI5' » de séquence 5'-GGTCGGAATTCATGTCTAAAGGTGAAGAATTATTC-3' [SEQ ID N° 8] et « PBamHI(Smal/Srfl Pstl)3' » de séquence 5'-

GGCGGATCCGCCCGGGCTCTGCAGTTTGTACAATTCATCCATACC -3' [SEQ ID N°9]. Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction *Bam*HI et *Eco*RI et inséré dans le plasmide pRS306-pGAL1 préalablement digéré par les enzymes *Bam*HI et *Eco*RI, produisant le vecteur pRS306-pGAL1-yEGFP3.

Un fragment de 340 paires de bases (pb) correspondant au terminateur du gène *ADH1* (tADH1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été amplifié par Polymérase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de *S.cerevisiae* X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « TermADH1(NotIBstXI)5' » de séquence 5'-

GGCGGCGCCACCGCGGTGGGCGAATTTCTTATGATTTATG-3'
[SEQ ID N°10] et « TermADH1(SacI)3' » de séquence
5'-GGCGGAGCTCTGGAAGAACGATTACAACAG-3' [SEQ ID N°11].
Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction SacI et
NotI et inséré dans le plasmide pRS306-pGAL1-yEGFP3 préalablement
digéré par les enzymes SacI et NotI, produisant le vecteur pCSY226.

Le gène codant pour la protéine $I\kappa B\alpha$ a été purifiée à partir du plasmide pGad1318-lkBa par digestion par l'enzyme de restriction *Xbal* suivi d'un traitement avec le fragment de Klenow de l'ADN polymerase I afin de transformer l'extrémité cohésive en 3' du fragment en extrémité franche, puis d'une seconde digestion par l'enzyme de restriction *Bam*HI pour l'extrémité 5' du gène. Le fragment a été cloné dans le plasmide

pCSY226 préparé par une digestion par l'enzyme de restriction *Kpn*I, suivie d'un traitement avec le fragment de Klenow, puis d'une digestion par l'enzyme de restriction *BamHI*. Le vecteur produit a été appelé pCSY226-IkBa.

5

10

15

Une version de ce vecteur contient en plus la séquence d'adressage nucléaire NLS. Celle-ci a été obtenue en synthétisant une paire d'oligonucléotides complémentaire de séquence

« NLS-5' »: 5'ACCTCCAAAAAAGAAGAAGATCGAATT-3' [SEQ ID N°12], et

« NLS-3' »: 5'-AATTCGACCTTTCTCTTTTTTGGAGGT-3' [SEQ ID N°26].

réhybridés pour former un ADN double brin. Ce fragment d'ADN a ensuite été incorporé dans le vecteur pCSY226- $l\kappa$ B α digéré par l'enzyme de restriction *Scr*Fl pour donner le vecteur pCSY226-NLS- $l\kappa$ B α .

EXEMPLE 2 : Construction des plasmides permettant l'expression chez la levure des protéines fusions GFP-β-TrCP et GFP-NLS-β-TrCP.

20

25

Les plasmides suivants permettent l'expression chez la levure Saccharomyces cerevisiae de dérivés de la protéine humaine β-TrCP fusionnés à un variant de la Green Fluorescente Protéine (GFP) d'Aequora victoria. Selon le plasmide construit, les protéines fusions construites comprennent ou non la séquence de localisation nucléaire du grand antigène T du virus SV40. L'introduction de cette séquence permet l'adressage dans le compartiment nucléaire des protéines fusion qui la comprennent.

Un fragment de 620 paires de bases (pb) correspondant au promoteur du gène *GAL1* (pGAL1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165

amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de S.cerevisiae X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « pGAL1(Asp)Forw » de séquence 5'-GCTGGGTACCTTAATAATCATATTACATGGCATTA-3' [SEQ ID

5 N°6] et

10

15

« pGAL1(EcoRI)Rev » de séquence

5'- GGCGGAATTCTATAGTTTTTTCTCCTTGACGTTA-3' [SEQ ID N°7].

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction *Asp*718l et *Eco*RI et inséré dans le plasmide navette *S.cerevisiae-E.coli* pRS306 préalablement digéré par les enzymes *Asp*718l et *Eco*RI, produisant le vecteur pRS306-pGAL1.

Un fragment de 720 paires de bases (pb) correspondant à un variant du gène codant pour la Green Fluorescent Protein (*GFP*) d'*Aequora victoria*, dont la séquence est optimisée pour l'expression en levures (*yEGFP3*), a été amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir du vecteur pUC19-yEGFP3, en utilisant les oligonucléotides « GFPEcoRI5' » de séquence

5'-GGTCGGAATTCATGTCTAAAGGTGAAGAATTATTC-3' [SEQ ID N°8] et « GFPBamHI(Smal/SrfI PstI)3' » de séquence 5'-

GGCGGGATCCGCCCGGGCTCTGCAGTTTGTACAATTCATCCATACC -3' [SEQ ID N°9].

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction *Bam*HI et *Eco*RI et inséré dans le plasmide pRS306-pGAL1 préalablement digéré par les enzymes *Bam*HI et *Eco*RI, produisant le vecteur pRS306-pGAL1-vEGFP3.

20

Un fragment de 340 paires de bases (pb) correspondant au terminateur du gène *ADH1* (tADH1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été amplifié par Polymérase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de *S.cerevisiae* X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « TermADH1(NotlBstXI)5' » de séquence 5'-GGCGGCGCCCACCGCGGTGGGCGAATTTCTTATGATTTATG-3' [SEQ ID N°10] et « TermADH1(Sacl)3' » de séquence 5'-GGCGGAGCTCTGGAAGAACGATTACAACAG-3' [SEQ ID N°11].

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction SacI et NotI et inséré dans le plasmide pRS306-pGAL1-yEGFP3 préalablement digéré par les enzymes SacI et NotI, produisant le vecteur pCSY226.

Le gène codant pour la protéine βTrCP a été purifiée à partir du plasmide pGad1318-βTrCP par digestion par les enzymes de restriction BamHI et NotI. Le fragment a été cloné dans le plasmide pCSY226 préparé par une digestion par les enzymes de restriction BamHI et NotI. Le vecteur produit a été appelé pCSY226-βTrCP.

Une version de ce vecteur contient en plus la séquence d'adressage nucléaire NLS. Celle-ci a été obtenue en synthétisant une paire d'oligonucléotides complémentaire de séquence

« NLS-5' » : 5'-ACCTCCAAAAAAGAAGAAGATCGAATT-3' [SEQ ID N°12], et

« NLS-3' »: 5'-AATTCGACCTTTCTCTTTTTTTGGAGGT-3' [SEQ ID N°26]

réhybridés pour former un ADN double brin. Ce fragment d'ADN a ensuite été incorporé dans le vecteur pCSY226- β TrCP digéré par l'enzyme de restriction *Scr*FI pour donner le vecteur pCSY226-NLS- β TrCP.

10

15

25

30

Les plasmides suivants permettent l'expression chez la levure $Saccharomyces\ cerevisiae$ de dérivés de la protéine β -TrCP comprenant une répétition de trois motifs antigénique Flag à leur extrémité aminoterminale. L'expression de ces protéines fusions est induite en cultivant les cellules de levures hébergeant ces plasmides en présence de 2 à 5% de galactose dans le milieu de culture pendant 1 à 10 heures.

Un fragment de 700 paires de bases (pb) correspondant au promoteur du gène *PGK1* (pPGK1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de *S.cerevisiae* X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « pPGK1-Asp718-5' » de séquence 5'-GGCGGGTACCGTGAGTAAGGAAAGAGTGAGG-3' [SEQ ID N°13] et

20 « pPGK-EcoRI-3' » de séquence

5'-GGCGGAATTCTGTTTTATATTTGTTGTAAAAAG-3' [SEQ ID N°14].

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction *Asp*718I et *Eco*RI et inséré dans le plasmide navette *S.cerevisiae-E.coli* pRS304 préalablement digéré par les enzymes *Asp*718I et *Eco*RI, produisant le vecteur pRS304-pPGK1.

Un fragment de 100 paires de bases (pb) correspondant à une succession de 3 séquences rapporteuses FLAG (3FLAG) a été amplifié par Polymerase Chain Reaction (PCR) à partir du vecteur p3XFLAG-myc-CMV-24 5Sigma Aldrich), en utilisant les oligonucléotides « 3FLAG-EcoRI-5' » de séquence

5'-GGCGGAATTCATGGACTACAAAGACCATGACGG-3' [SEQ ID N°15] et « 3FLAGBamHI(Smal/Srfl Pstl)3' » de séquence 5'-

PCT/FR2005/050165

GGCGGGATCCGCCCGGGCTCTGCAGCTTGTCATCCTTGTA -3' [SEQ ID N°16]..

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction *Bam*HI et *Eco*RI et inséré dans le plasmide pRS304-pPGK1 préalablement digéré par les enzymes *Bam*HI et *Eco*RI, produisant le vecteur pRS304-pPGK1-3FLAG.

Un fragment de 340 paires de bases (pb) correspondant au terminateur du gène *ADH1* (tADH1) de la levure *Saccharomyces cerevisiae* a été amplifié par Polymérase Chain Reaction (PCR) à partir d'ADN génomique d'une souche sauvage de *S.cerevisiae* X2180-1A, en utilisant les oligonucléotides « TermADH1(NotlBstXI)5' » de séquence 5'-GGCGGCGCCCACCGCGGTGGGCGAATTTCTTATGATTTATG-3' [SEQ ID N°10] et « TermADH1(SacI)3' » de séquence 5'-GGCGGAGCTCTGGAAGAACGATTACAACAG-3' [SEQ ID N°11].

20

5

10

15

Le fragment obtenu a été digéré par les enzymes de restriction Sacl et Notl et inséré dans le plasmide pRS304-pPGK1-3FLAG préalablement digéré par les enzymes Sacl et Notl, produisant le vecteur pCSY614.

Le gène codant pour la protéine βTrCP a été purifiée à partir du plasmide pGad1318-βTrCP par digestion par les enzymes de restriction BamHl et Notl. Le fragment a été cloné dans le plasmide pCSY614 préparé par une digestion par les enzymes de restriction BamHl et Notl. Le vecteur produit a été appelé pCSY614-βTrCP.

15

20

25

30

Une version de ce vecteur contient en plus la séquence d'adressage nucléaire NLS. Celle-ci a été obtenue en synthétisant une paire d'oligonucléotides complémentaire de séquence 5'ACCTCCAAAAAAGAAGAAGAAAGGTCGAATT-3' [SEQ ID N°12].

réhybridés pour former un ADN double brin. Ce fragment d'ADN a ensuite été incorporé dans le vecteur pCSY614-βTrCP digéré par l'enzyme de restriction *Scr*FI pour donner le vecteur pCSY614-NLS-βTrCP.

10 <u>Exemples 4 à 12</u>: Mise au point du procédé de criblage selon l'invention.

EXEMPLE 4 : Interaction entre les protéines Skp1 de levure et β-TrCP humaine dans les cellules de levure.

L'interaction entre les protéines Skp1 et β -TrCP est visualisée par la technique du double hybride Bartel et al. (in Cellular Interactions in Development : a practical approach (1991), Oxford University Press, Oxford, pp153-179). Des cellules de levure ont été simultanément transformées par le plasmide pGAD- β TrCP, qui permet l'expression de la protéine humaine β -TrCP fusionnée au domaine activateur Gal4, par le plasmide pLexSkp1-1 qui permet l'expression de le protéine de levure Skp1 fusionnée au domaine de fixation à l'ADN de la protéine bactérienne LexA, et par le plasmide pSH18-34 qui comprend le gène rapporteur LacZ codant la β -galactosidase, placé sous le contrôle d'opérateurs LexA. La mesure de l'activité β -galactosidase dans des extraits cellulaires réalisées dans de telles cellules démontre que l'expression de ce gène rapporteur est induite par un facteur 15, en comparaison de son expression chez des cellules n'exprimant que l'une des deux protéines de fusion décrites ci-dessus. Cette induction de

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165 52

l'expression du gène rapporteur indique que la protéine Skp1 de la levure Saccharomyces cerevisiae est capable d'interagir avec la protéine β -TrCP humaine. L'activité β -galactosidase est exprimée en nmoles de substrat transformé par minute et par mg de protéines (nmoles/ min /mg).

5

EXEMPLE 5 : localisation, dans les cellules de levure, des protéines humaines $I \ltimes B \alpha$ et β -TrCP selon qu'elles sont fusionnées ou non à une séquence NLS de SV40.

Des cellules de levures comportant des plasmides permettant l'expression des protéines hybrides soit GPF-IκBα, soit GFP-NLS-IκBα, soit GFP-β-TrCP, soit GFP-NLS-β-TrCP à partir du promoteur *GAL1* ont été cultivées en présence de galactose 2 % pendant 2 heures et ont été ensuite observées en microscopie à fluorescence. La position du noyau a été révélée en employant un indicateur coloré spécifique du noyau, le Hoescht 333-42.

EXEMPLE 6 : Phosphorylation de la protéine $l \kappa B \alpha$ dans le noyau des cellules de levure.

20

L'exemple 6 illustre comment l'adressage de la protéine humaine $I \kappa B \alpha$ dans le noyau des cellules de levure induit sa phosphorylation sur les sérines 32 et 36.

Des cellules exprimant soit la protéine fusion GFP-IκBα, soit la protéine fusion tripartite GFP-NLS-IκBα à partir du promoteur *GAL1* sont cultivées en milieu minimum en présence de 2% galactose pendant 2 heures. Les protéines de ces cellules sont alors préparées selon le protocole décrit

par Kuras et al. (Mol. Cell (2002), **10**:69-80). Les protéines sont ensuite analysées par la technique de Western blotting à l'aide premièrement,

d'anticorps reconnaissant spécifiquement la protéine GFP (indiquée « GFP-I κ B α ») et deuxièmement, d'anticorps reconnaissant spécifiquement la forme phosphorylée sur la sérine 32 de la protéine humaine I κ B α (indiquée « P-I κ B α »). Un contrôle de la quantité de protéines totales déposée dans chaque puit a été réalisé en analysant ces mêmes protéines à l'aide d'anticorps reconnaissant spécifiquement la Lysyl-ARNt-synthase de levure (indiquée par « LysRS »). Les protéines issues de la souche de levure parentale n'exprimant aucune protéine fusion (indiquée « contrôle ») servent de témoin de spécificité.

10

15

20

25

5

EXEMPLE 7 : Dégradation de la protéine GFP-NLS-IκBα

L'exemple 7 illustre par une analyse au microscope d'épifluorescence, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS- β -TrCP.

Toutes les souches employées ont été cultivées et analysées en microscopie à fluorescence de manière identique. Les cellules ont été cultivées en milieu riche en présence de galactose comme source de carbone pendant 120 minutes. Au temps t=0, du glucose 2 % est ajouté à la culture et les cellules sont observées au microscope à épifluorescence (microscope à fluorescence Nikon Eclipse équipé d'un filtre Omega XF116). Toutes les images ont été enregistrées en employant une caméra Hamamastu® en employant des réglages identiques et analysées avec le logiciel LUCIA G, juste avant (t = 0) et 10, 20 , 30 et 60 minutes après l'addition de glucose. La fluorescence des protéines fusions GFP-IκBα ou GFP-NLS-IκBα est indiquée « GFP ». La position du noyau (indiquée « DNA ») dans les cellules a été

10

15

20

25

30

révélée en employant un indicateur coloré spécifique du noyau, le Hoescht 333-42.

- A) souche de levure CYS22 (MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-IκBα::URA3) exprimant la protéine fusion GFP-IκBα sans NLS et localisée dans le cytoplasme des cellules de levure;
- B) souche de levure CYS61 (MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-IκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-βTrCP::TRP1) exprimant les protéines fusions GFP-IκBα et Flag-β-TrCP, localisées dans le cytoplasme des cellules de levure;
- C) souche de levure CYS126 (MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-NLS-lκΒα::URA3) exprimant la protéine fusion GFP-NLS-lκΒα localisée dans le noyau des cellules de levure;
- D) souche de levure CYS135 (MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-NLS-IκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-NLS-βTrCP::TRP1) exprimant les protéines fusions GFP-NLS-IκBα et Flag-NLS-β-TrCP localisées dans le noyau des cellules de levure.

EXEMPLE 8: Dégradation de GFP-NLS-IκBα avec ou non coexpression de Flag-NLS-β-TrCP (Résultats par fluorescence).

L'exemple 8 illustre par une quantification de la fluorescence émise, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment ou non la protéine fusion tripartite Flag-NLS- β -TrCP.

Les souches de levure identiques à celles décrites dans la figure 4, et cultivées dans les mêmes conditions que celles décrites figure 4, ont été analysées par microscopie à fluorescence. Pour chaque souche, la fluorescence de 200 cellules (au moins) a été mesurée juste avant (t=0)

et 10, 20, 30 et 60 minutes après l'addition de glucose, à l'aide du logiciel LUCIA G. Les résultats sont donnés en quantité de fluorescence mesurée par cellule en unité arbitraire.

5 EXEMPLE 9: Dégradation de GFP-NLS-lκBα avec ou non coexpression de Flag-NLS-β-TrCP (Résultats d'immuno-empreinte)

10

15

20

25

30

L'exemple 9 illustre par une analyse biochimique de type Western Blotting, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-I κ B α dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS-β-TrCP. Toutes les souches employées ont été cultivées et analysées de manière identique. Les cellules ont été cultivées en milieu riche en présence de galactose comme source de carbone pendant 120 minutes. Au temps t=0, du glucose 2 % est ajouté à la culture et les protéines totales sont préparées juste avant (t =0) et 10, 20, 30 et 60 minutes après l'addition de glucose. Ces protéines sont analysées par la technique de Western blotting en employant un anticorps reconnaissant la partie GFP des protéines fusions contenant IκBα (indiquée « GFP-NLS-IκBα ») et un anticorps reconnaissant la partie Flag de la protéine fusion Flag-NLS-β-TrCP (indiquée « Flag-NLS-β-TrCP »). Un contrôle de la quantité de protéines déposée dans chaque puit est réalisé en analysant les mêmes protéines à l'aide d'anticorps reconnaissant la Lysyl-ARNt-synthase de levure (indiquée « LysRS »). Les protéines issues de la souche de levure parentale n'exprimant aucune protéine fusion (indiquée « contrôle ») servent de témoin de spécificité.

A) souche de levure CYS22 (MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-lκBα::URA3) exprimant la protéine fusion GFP-lκBα sans NLS et localisée dans le cytoplasme des cellules de levure; WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165 56

- B) souche de levure CYS61 (MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-lκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-βTrCP::TRP1) exprimant les protéines fusions GFP-lκBα et Flag-β-TrCP, localisées dans le cytoplasme des cellules de levure;
- 5 C) souche de levure CYS126 (MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-NLS-IκBα::URA3) exprimant la protéine fusion GFP-NLS-IκBα localisée dans le noyau des cellules de levure;
 - D) souche de levure CYS135 (MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-NLS-IκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-NLS-βTrCP::TRP1) exprimant les protéines fusions GFP-NLS-IκBα et Flag-NLS-β-TrCP localisées dans le noyau des cellules de levure.

EXEMPLE 10 : Dégradation de GFP-NLS-lκBα mutée sur les résidus sérine 32 et 36 avec ou non co-expression de Flag-NLS-β-TrCP (Résultats d'immuno-empreinte)

15

20

25

30

10

L'exemple 10 illustre par une analyse biochimique de type Western blotting, la dégradation de la protéine fusion tripartite mutante GFP-NLS-IκΒα[S3236A] dans laquelle les sites de phosphorylation Ser32 et Ser36 ont été remplacés par des résidus Ala, mutations qui dans des cellules humaines rendent la protéine non-dégradable. L'analyse a été faite dans des cellules de levure exprimant également ou non la protéine fusion tripartite Flag-NLS-β-TrCP. Toutes les souches employées ont été cultivées et analysées de manière identique. Les cellules ont été cultivées en milieu riche en présence de galactose comme source de carbone pendant 120 minutes. Au temps t=0, du glucose 2 % est ajouté à la culture et les protéines totales sont préparées juste avant (t=0) et 10, 20, 30 et 60 minutes après l'addition de glucose. Ces protéines sont analysées par la technique de Western blotting en employant un anticorps reconnaissant la partie GFP des protéines fusions contenant IκΒα[S3236A] (indiqué « GFP-NLS-IκΒα[S3236A] ») et un anti-corps

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165

5

reconnaissant la partie Flag des protéines fusions Flag-NLS-β-TrCP (indiqué « Flag-NLS-β-TrCP »). Un contrôle de la quantité de protéines déposée dans chaque puit est réalisé en analysant les mêmes protéines à l'aide d'anticorps reconnaissant la Lysyl-ARNt-synthase de levure (indiquée « LysRS »). Les protéines issues de la souche de levure parentale n'exprimant aucune protéine fusion (indiquée « contrôle ») servent de témoin de spécificité.

- A) souche de levure CYS138 (MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-10 GFP-NLS-IκΒα[S3236A]::URA3) exprimant la protéine fusion mutante GFP-NLS-IκΒα[S3236A] localisée dans le noyau des cellules de levure;
- B) souche de levure CYS139 (MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-NLS-IκBα[S3236A]::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-NLS-IsTrCP::TRP1)
 15 exprimant les protéines fusions GFP-NLS-IκBα[S3236A] et Flag-NLS-β-TrCP localisées dans le noyau des cellules de levure.

10

15

20

25

EXEMPLE 11: Dégradation de GFP-NLS-lκBα avec ou non coexpression de Flag-NLS-β-TrCP (Résultats par fluorescence)

L'exemple 11 illustre par une analyse au microscope d'épifluorescence, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-IκΒα[S3236A] dans des cellules de levure lorsque celles-ci expriment également la protéine fusion tripartite Flag-NLS-β-TrCP. Les 2 souches employées (CYS138 et CYS139) ont été cultivées et analysées en microscopie à fluorescence de manière identique. Les cellules sont observées au microscope à épifluorescence (microscope à fluorescence Nikon Eclipse équipé d'un filtre Omega XF116. Toutes les images ont été enregistrées en employant une caméra Hamamastu® en employant des réglages identiques et analysées avec le logiciel LUCIA G, juste avant (t=0) et 10, 20, 30 et 60 minutes après l'addition de glucose. La fluorescence des protéines fusions GFP-IκΒα ou GFP-NLS-IκΒα est indiquée « GFP ». La position du noyau (indiquée « DNA ») dans les cellules a été révélée en employant un indicateur coloré spécifique du noyau, le Hoescht 333-42.

EXEMPLE 12: Dégradation de GFP-NLS- $I\kappa B\alpha$ avec ou non coexpression de Flag-NLS- β -TrCP (Résultats par fluorescence)

L'exemple 12 illustre par une quantification de la fluorescence émise, la dégradation de la protéine fusion tripartite GFP-NLS-IκBα[S3236A] dans les souches de levure décrites ci-dessus. Pour chaque souche, la fluorescence de 200 cellules (au moins) a été mesurée juste avant (t=0) et 10, 20, 30 et 60 minutes après l'addition de glucose à l'aide du logiciel LUCIA G. Les résultats sont donnés en quantité de fluorescence mesurée par cellule en unité arbitraire.

Tableau 1 : Génotype des souches de levure *Saccharomyces cerevisiae* construites pour les besoins de la présente invention.

Souche	Génotype								
CC788-2B	MATa, his3, leu2, ura3, trp1.								
CYS22	MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-lκBα::URA3								
CYS61	MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-IκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-βTrCP::TRP1								
CYS122	MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-βTrCP::URA3								
CYS123	MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-NLS-βTrCP::URA3								
CYS126	MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-NLS-lκBα::URA3								
CYS135	MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-NLS-lκBα::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-NLS-βTrCP::TRP1								
CYS138	MATa, his3, leu2, trp1, ura3::pGAL1-GFP-NLS- lκBα[S3236A]::URA3								
CYS139	MATa, his3, leu2, ura3::pGAL1-GFP-NLS- IκBα[S3236A]::URA3, trp1::pGAL1-3Flag-NLS-βTrCP::TRP1								

TABLEAU 2 (SEQUENCES)

SEQ ID N°	Туре	Description			
1	ADN	GFP-NLS-IkBα			
2	Protéine	GFP-NLS-IkBα			
3	ADN	GFP-NLS-βTrCP			
4	Protéine	GFP-NLS-βTrCP			
5	ADN	Séquence NLS du grand			
	•	antigène T du virus			
		SV40			
6-16	ADN	Amorces			
17	Protéine	Antigène HA			
18	Protéine	Monomère FLAG			
19	Protéine	Trimère FLAG			
20	Protéine	NLS Nucléoplasmine			
21	Protéine	NLS répresseur alpha 2			
		(1)			
22	Protéine	NLS répresseur alpha 2			
		(2)			
23	Protéine	NLS Gal4			
24	ADN	NLS Ag T SV40			
25	ADN	Amorce			

Tableau 3: Liste des GFP utilisables selon l'invention

					6	1				
Références		Heim et al., 1994	Quantum		Yang et al., 1996 Cormack et al., 1996	Heim <i>et al.</i> , 1994- 1996	Miyawaki et al., 1997	Yang et al., 1998 Cormack et al., 1996	Ormö e <i>t al.,</i> 1997	Clontech "SuperBright"
λ émission (nm)		509-540	450	480	440	501	474	208	527	510
h excitation (nm)		395-470	387	436	380	475	434	8 8 8	514	405
	212	Asn					Lys			
	203	Thr							Tyr	
	175	Ser			<u> </u>					
	168	110								1
	167	116			<u> </u>					†
	164	Asn		His			His			+
	163	Val	Ma	Ala		Ala	Als			\dagger
	153	Met		Thr		Thr	Thr			+
	146	Asn		116	1	116	116			+
	145	Tyr		-	Phe					+
	80	Gln								+
	72	Ser							Ala	
	70	Cys								\vdash
	69	Glu	ļ							
	89	Val					 		Leu	
0	67	GLY					<u> </u>			
	99	Tyr	His	Trp	His		Tr			
	65	Ser	 	E1	Thr	Thr	Thr	Thr.	G1y	<u> </u>
	64	Phe	Leu	Leu	Lys	Lea	Lys	Leu		1
			ų	Å	H.	Ä	Ħ.	H		-
	46	Phe			<u> </u>					
Résidu s	26	Lys					Arg			
		wtGFP	BFP	CFP (YRC)	EBFP (Clontech)	ECFP (Clontech)	ECFP	EGFP = GFPmutl (Clontech)	EYFP (Clontach)	GFP405

Tableau 3 (suite) : Liste des GFP utilisables selon l'invention

									62					
Cormack et al., 1996	Crameri et al., 1996	Haseloff et al., 1999	ا بنا	Siemering et al., 1996	Haseloff et al., 1999	Patterson et al., 2002	Quantum	Reed et al., 2001	Heim et al., 1995	O. Zapata-Hommer and O. Griesbeck, 2003	Cormack et al., 1997	Ormö <i>et al.,</i> 1996	Griesbeck et al., 2001	Nagai et al., 2002
511	408	485	208		527	520	509	522	507	511	511	535	515	514-527
501	395	440	400-475		514	413-488	473	505	488	399	501	200	490-510	488
_	-				Tyr	His				116	-	Туг	Tyr	Tyr
	<u> </u>	Gly	Gly		Gly T	_				Gly I		H	H	Gly
							Thr	Trp						
			Thr		Tyr									
<u> </u>	-				ø.					•		-		
	-	Ala	Ala		Ala	Ala				Ala	ļ			Thr Ala
														Ħ
Ala					Ala			Ala			Ala	Ala	Ala	Ala
										Val				
										Met	ļ		Met	
	_											,	Leu	Leu
	-	Trp							-					
Gly		Ħ		_	Gly		Cys	Gly	Thr		Gly	Gly	Gly	Gly
9				\dashv	9		ren c	9	F		1		9	Ten
												_		Leu
GFPmut3	GFPuv	mCFP	mGFP5		mYFP	PA-GFP	rs GFP	Regip	S65T	T-Sapphire	YEGFP3 (Cormack)	(YRC)	YFP- citrine	YFP-Venus (YRC)

REFERENCES

Arroyo et al. (Non publié (1996) soumission directe au MIPS).

Ausubel et al. (in Current Protocols in Molecular Biology, (1990-2004),

John Wiley and Sons Inc, N.Y.).

Bailis et al., Genetics (1990), 126:535-547)

Ballard, Immunol Res. (2001), 23:157-166

Bartel et al. (in Cellular Interactions in Development : a practical approach (1991), Oxford University Press, Oxford, pp 153-179).

10 Baud et Karin, Trends Cell Biol. (2001), 11:372-377

Ben Neriah, Nat Immunol. (2002), 3:20-26

Bennetzen et Hall (J. Biol. Chem. (1982) 257(6): 3018-3025).

Bolle et al. (Yeast (1992) 8(3): 205-213).

Cormack et al. (Gene (1996) 173 (1): 33-38).

15 Hanes et Brent (Cell (1989), 57:1275-1293).

Hanes et Brent (Cell (1989), 57:1275-1293)

Hay et al., Philos. Trans. R. Soc. Lond. B. Biol. Sci. (1999) **354**:1601-1609

Johnston et Davis (Mol. Cell. Biol. (1984) 4 (8): 1440-1448).

20 Karin et al. (PNAS (1984) 81(2): 337-341).

Kerjan et al. (Nucleic Acids Res.(1986) 14(20): 7861-7871).

Kroll et al., J. Biol. Chem. (1999), 274:7941-7945

Kroll et al., J. Biol. Chem. (1999), 274:7941-7945

Kuras et al. (EMBO J. (1996) **15**(10): 2519-2529).

25 Kuras et al. (Mol. Cell (2002), 10:69-80).

Lewis et Manning, Curr. Opin. Chem. Biol. (1999) 3: 489-494

Magnani et al., Curr. Drug Targets. (2000) 1:387-99

Margottin et al. (Molec. Cell (1998), 1:565-574).

Margottin et al. (Molec. Cell (1998), 1:565-574).

30 Nourani et al., Mol. Cell. Biol. (1997), 20:7881-7892).

Patton et al. (Genes & Dev (1998), 12:692-705)

Patton et al. Genes & Dev (1998), 12:692-705.

Rad et al. (Yeast (1991) 7(5): 533-538).

Rothstein, in Methods in Enzymology, (1991), 194:281-301

Sambrook et al. (in Molecular Cloning, Laboratory Manual, 2nd edition,

(1989), Cold Spring Harbor, N. Y.)

Schiestl et al. (Curr. Genet. (1989), 16:339-346

Sherman et al., in *Methods in Yeast Genetics : a Laboratory Manual*, (1979), Cold Spring Harbor, N. Y.

Sikorski et Hieter (Genetics (1989) 122(1): 19-27).

10 Strausberg et al. (PNAS (1999), **99**(26) : 16899-16903

Thomas et al. (J. Biol. Chem. (2000) 275(52): 40718-40724).

Vidal et al., Trends Biotechnol., (1999), 17:374-381

Winston et al., Genes Dev. (1999), 13:270-283

Winston et al., Genes Dev. (1999), 13:270-283

15 Yaron et al. (Nature (1998) 396(6711): 590-594).

REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $I \kappa B \alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, ledit procédé comprenant les étapes suivantes :
- (a) mettre en contact un agent candidat à tester avec des cellules de levure recombinantes qui expriment dans leur noyau :
 - (i) une protéine de fusion comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ et au moins une première protéine détectable ; et
 - (ii) une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP;
- 10 (b) quantifier ladite première protéine détectable dans les cellules de levure, à la fin d'au moins une période de temps prédéterminée après la mise en contact de l'agent candidat avec lesdites cellules ;

15

- (c) comparer la valeur obtenue à l'étape (b) avec une valeur témoin obtenue lorsque l'étape (a) est réalisée en l'absence de l'agent candidat.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'étape (a) comprend les étapes suivantes :
- (a1) cultiver les cellules de levure qui expriment dans leur noyau une protéine de fusion comprenant le polypeptide $I \kappa B \alpha$ et au moins une première protéine détectable ;
- (a2) stopper l'expression de ladite protéine de fusion comprenant le polypeptide lκBα et au moins une première protéine détectable par les cellules de levure ;
- (a3) mettre en contact les cellules de levures obtenues à la fin de l'étape (a2) avec l'agent candidat à tester.

- 3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP durant la totalité des étapes (a1), (a2) et (a3).
- 4. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP durant la totalité des étapes (a2) et (a3) et n'expriment pas la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP durant l'étape (a1).
- 5. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que les cellules de levure expriment la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP durant la totalité des étapes (a2) et (a3), et
 - (i) n'expriment pas la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP pendant une durée prédéterminée, au début de l'étape (a1);
- 15 (ii) expriment la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP pendant la durée restante de l'étape (a1).
 - 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la protéine détectable comprise dans la protéine de fusion comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ est choisie parmi un antigène, une protéine fluorescente et une protéine ayant une activité enzymatique.

25

- 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la protéine détectable consiste en une protéine fluorescente choisie parmi la protéine GFP ou l'un de ses dérivés, la protéine YFP ou l'un de ses dérivés, et la protéine dsRED.
- 8. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la protéine détectable consiste en une protéine ayant une activité enzymatique choisie parmi la luciferase et la β-lactamase.

9. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la protéine détectable consiste en un antigène choisi parmi le peptide Ha et le peptide Flaq.

PCT/FR2005/050165

5

10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP consiste en une protéine de fusion comprenant aussi une seconde protéine détectable.

10

11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que la seconde protéine détectable comprise dans la protéine de fusion comprenant le polypeptide β-TrCP est choisie parmi un antigène, une protéine fluorescente et une protéine ayant une activité enzymatique.

15

12. Procédé selon l'une des revendications 10 et 11, caractérisé en ce que (i) la première protéine détectable comprise dans la protéine de fusion comprenant le polypeptide $I \kappa B \alpha$ et (ii) la seconde protéine détectable comprise dans la protéine de fusion comprenant le polypeptide β -TrCP sont distinctes l'une de l'autre.

20

13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que la protéine comprenant le polypeptide $I\kappa B\alpha$ comprend de plus un peptide de localisation nucléaire.

25

14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que la protéine comprenant le polypeptide β -TrCP comprend de plus un peptide de localisation nucléaire.

- 15. Procédé selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que la protéine comprenant le polypeptide $I \kappa B \alpha$ consiste en la protéine de séquence SEQ ID N°2.
- 5 16. Procédé selon l'une des revendications 1 à 15 ; caractérisé en ce que la protéine comprenant le polypeptide β-TrCP consiste en la protéine de séquence SEQ ID N° 4.
- 17. Procédé selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce qu'à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est un antigène, on quantifie ladite première protéine détectable par détection des complexes formés entre ladite protéine et des anticorps la reconnaissant.
 - 18. Procédé selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce qu'à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est une protéine fluorescente, on quantifie ladite protéine détectable par une mesure du signal de fluorescence émis par ladite protéine.
 - 19. Procédé selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce qu'à l'étape (b), lorsque la première protéine détectable est une protéine ayant une activité enzymatique, on quantifie ladite protéine détectable par une mesure de la quantité de substrat transformé par ladite protéine.

- 20. Procédé selon l'une des revendications 1 à 19, caractérisé en ce
 que les cellules de levures recombinantes sont transformées avec :
 respectivement :
 - (1) un premier polynucléotide qui comprend (a) un cadre de lecture ouvert codant (i) la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide IκBα et (iii) une première protéine détectable, et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert; et

10

20

25

- (2) un second polynucléotide qui comprend (a) un cadre de lecture ouvert codant (i) une protéine comprenant le polypeptide β-TrCP,
 (ii) une séquence de localisation nucléaire et (iii) une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert;
- 21. Procédé selon la revendication 20, caractérisé en ce que la séquence régulatrice contenue dans le premier polynucléotide, la séquence régulatrice contenue dans le second polynucléotide, ou les deux séquences régulatrices, comprenne(nt) un promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et qui est sensible à l'action d'un agent inducteur.
- 22. Procédé selon la revendication 21, caractérisé en ce le promoteur inductible fonctionnel dans les cellules de levure est choisi parmi *PGK1*, *ADH1*, *TDH3*, *LEU2* et *TEF1*.
 - 23. Procédé selon la revendication 21, caractérisé en ce le promoteur inductible fonctionnel dans les cellules de levure est choisi parmi *CUP1*, *GAL1*, *MET3*, *MET25*, *MET28*, *SAM4* et *PHO5*.
 - 24. Procédé selon l'une des revendications 20 à 23, caractérisé en ce que le premier polynucléotide comprend la séquence régulatrice GAL1, qui active l'expression du cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide $I\kappa B\alpha$ en présence de glucose.
 - 25. Procédé selon la revendication 20 à 23, caractérisé en ce que le second polynucléotide comprend la séquence régulatrice *CUP1*, qui active l'expression du cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β-TrCP en présence de sulfate de cuivre.

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165

26. Procédé selon l'une des revendications 20 à 25, caractérisé en en ce que les cellules de levure recombinantes possèdent le premier et le second polynucléotide sous une forme insérée dans leur génome.

5

27. Procédé selon l'une des revendications 1 à 26, caractérisé en ce que les cellules de levure recombinantes possèdent dans leur génome une forme inactivée d'un ou plusieurs gènes contrôlant l'expression de protéines transporteurs insérées dans la membrane plasmique.

10

- 28. Procédé selon la revendication 27, caractérisé en ce que le ou les gènes inactivés sont choisis parmi les gènes *PDR1 et PDR3*.
- 29. Cassette d'expression fonctionnelle dans les cellules de levure comprenant un polynucléotide codant qui comprend un cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide lκBα et au moins une première protéine détectable, et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert.

20

25

- 30. Cassette d'expression fonctionnelle dans les cellules de levure comprenant un polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β -TrCP et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert.
- 31. Cassette d'expression selon l'une des revendications 29 et 30, caractérisée en ce que la séquence régulatrice contenue dans ledit polynucléotide, la séquence régulatrice contenue dans le second polynucléotide, ou les deux séquences régulatrices, comprenne(nt) un

10

20

promoteur fonctionnel dans les cellules de levure et qui est sensible à l'action d'un agent inducteur.

PCT/FR2005/050165

- 32. Cassette d'expression selon la revendication 31, caractérisée en ce le promoteur inductible fonctionnel dans les cellules de levure est choisi parmi *PGK1*, *TEF1*, *PHO5*, *MET3*, *MET28*, *CUP1*, *GAL1* et *SAM4*.
 - 33. Vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il comprend une cassette d'expression selon l'une des revendications 29 à 32.
 - 34. Vecteur d'expression selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il s'agit du vecteur pCSY226-NLS- $l\kappa B\alpha$.
- 35. Vecteur d'expression selon la revendication 33, caractérisé en ce
 qu'il s'agit du vecteur pCSY226-NLS-β-TrCP.
 - 36. Souche de levure recombinante comprenant, sous une forme intégrée dans son génome,
 - (i) un premier polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant la protéine de fusion comprenant le polypeptide le polypeptide lκBα et au moins une première protéine détectable, et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert ; et
- (ii) un second polynucléotide qui comprend un cadre de lecture ouvert codant une protéine comprenant le polypeptide β-TrCP et une séquence régulatrice fonctionnelle dans des cellules de levure qui dirige l'expression dudit cadre de lecture ouvert;
- 37. Souche de levure recombinante selon la revendication 36, caractérisée en ce qu'elle consiste en la souche de levure CYS135

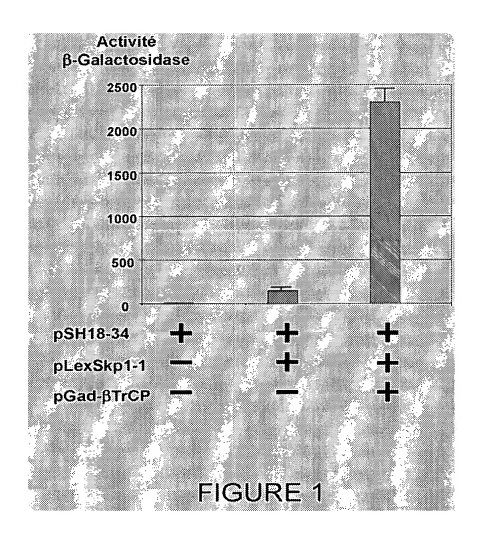
déposée à la Collection Nationale de Cultures de microorganismes de l'Institut Pasteur de Paris (CNCM) sous le numéro d'accès I-3187.

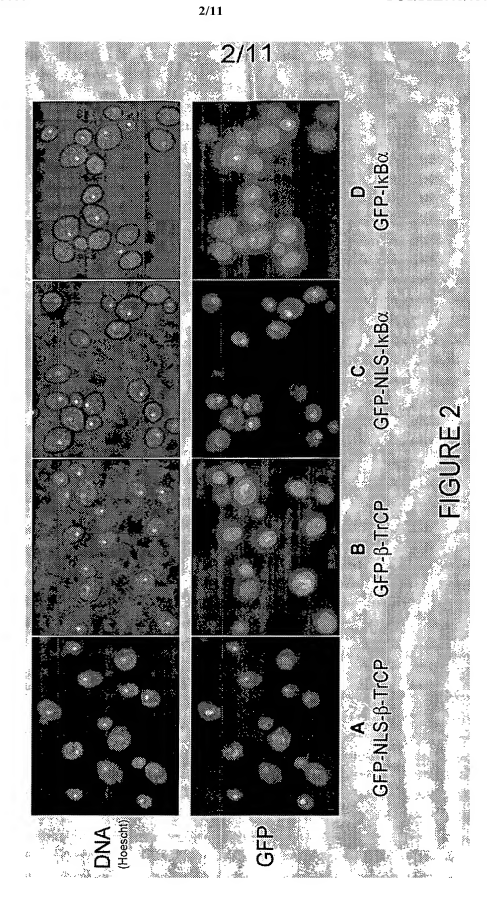
- 38. Trousse ou kit pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine IκBα par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β-TrCP, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - (i) un premier vecteur d'expression comprenant une cassette d'expression selon la revendication 29; et
- (ii) un second vecteur d'expression comprenant une cassette d'expression selon la revendication 30.
 - 39. Trousse ou kit pour le criblage d'agents modulant l'ubiquitination de la protéine $I\kappa B\alpha$ par un complexe protéique fonctionnel ubiquitine ligase comprenant la protéine β -TrCP, caractérisé en ce qu'il comprend des cellules de levures recombinantes comprenant, sous une forme insérée dans leur génome, respectivement :
 - (i) une cassette d'expression selon la revendication 29; et
 - (ii) une cassette d'expression selon la revendication 30.

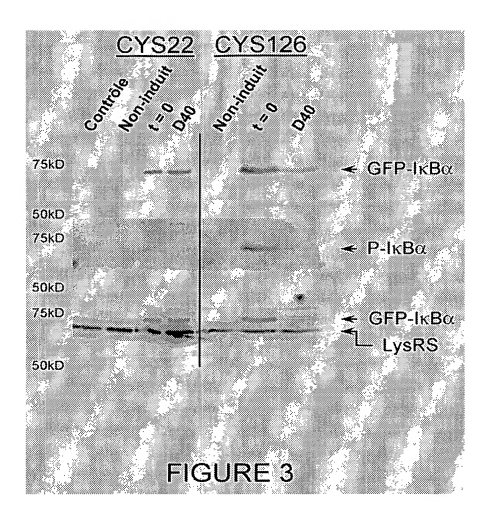
10

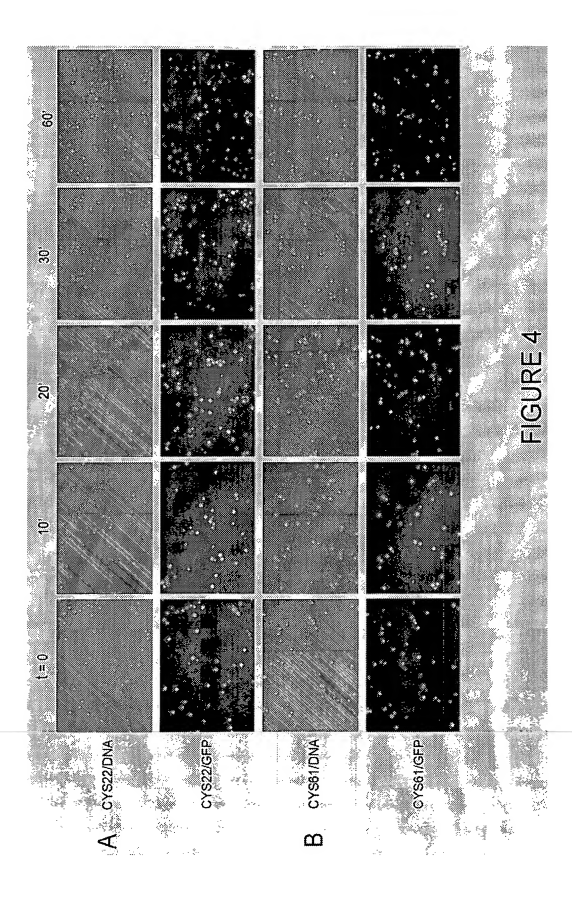
15

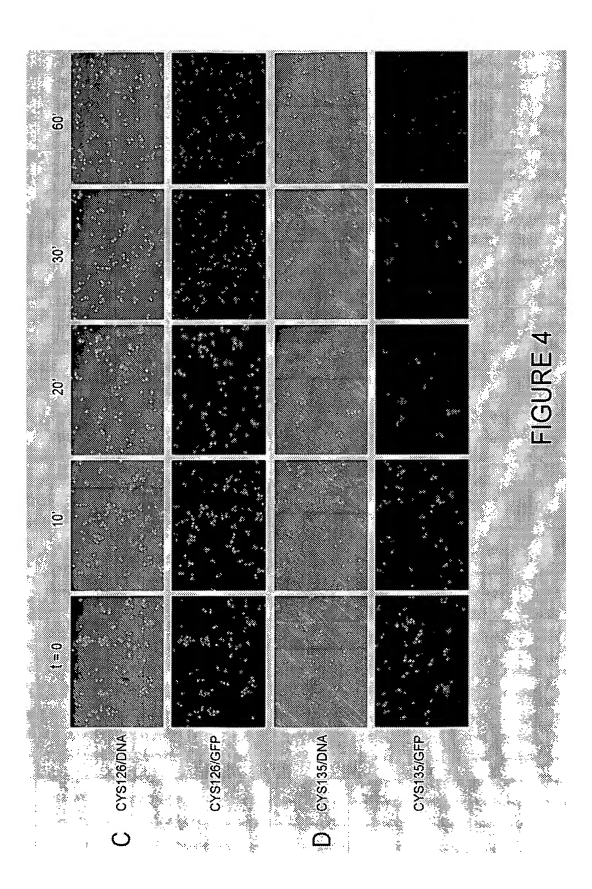
40. Trousse ou kit selon la revendication 39, caractérisé en ce qu'il comprend des cellules de levures recombinantes de la souche de levure CYS 135 déposée à la CNCM sous le numéro d'accès I-3187.

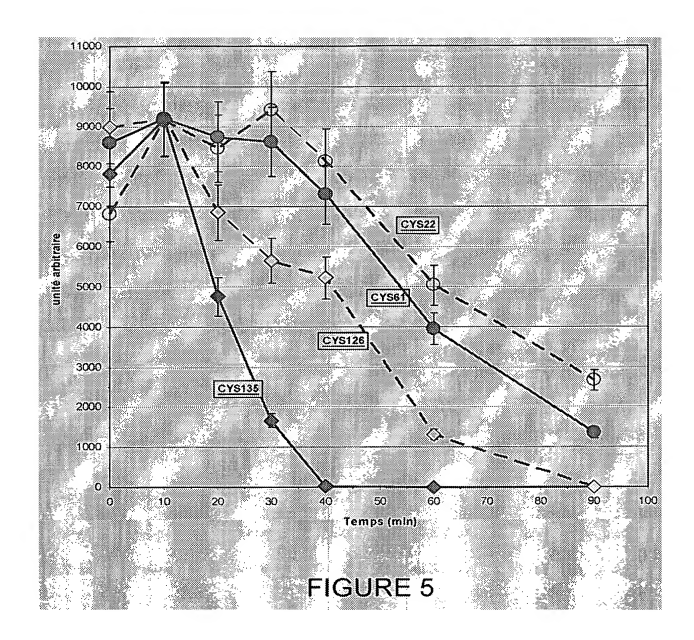


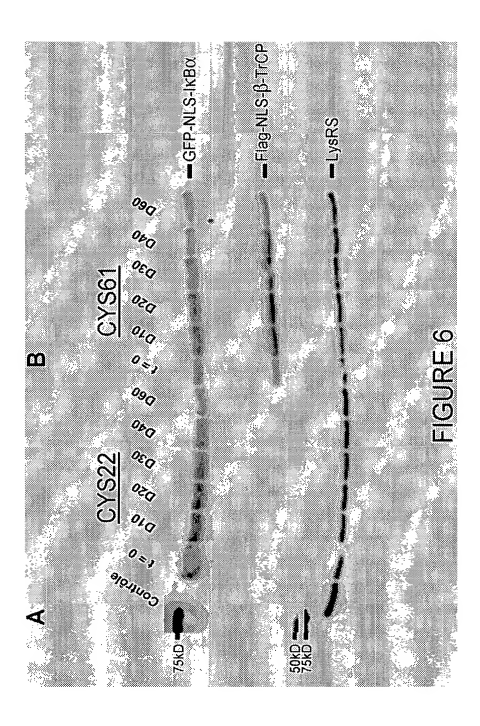


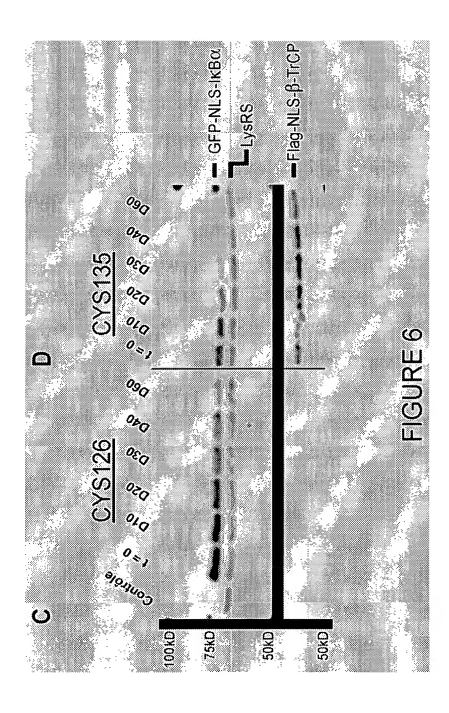


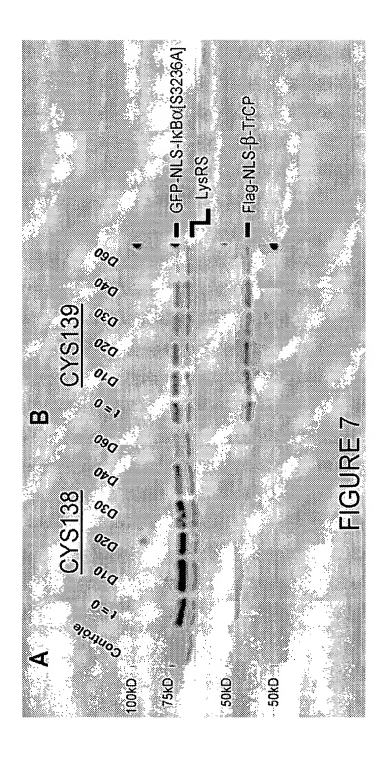


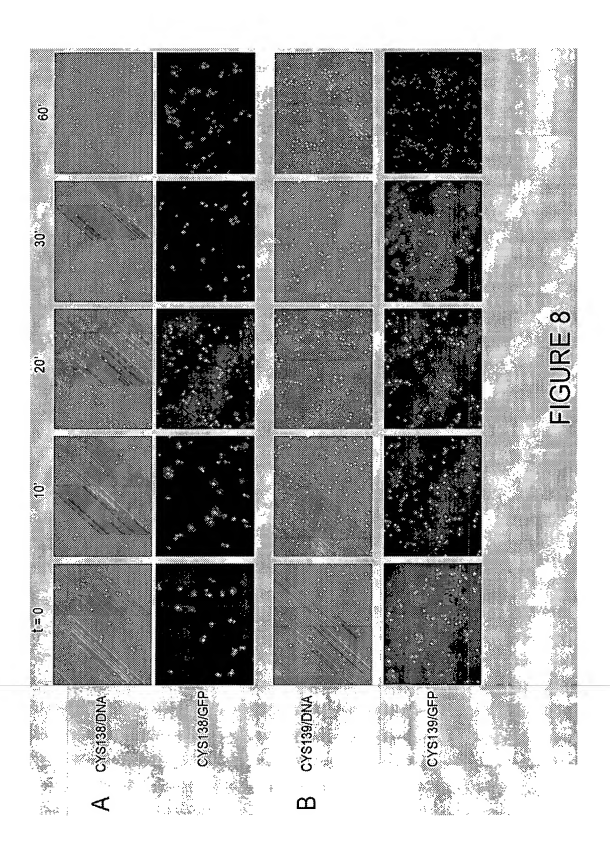


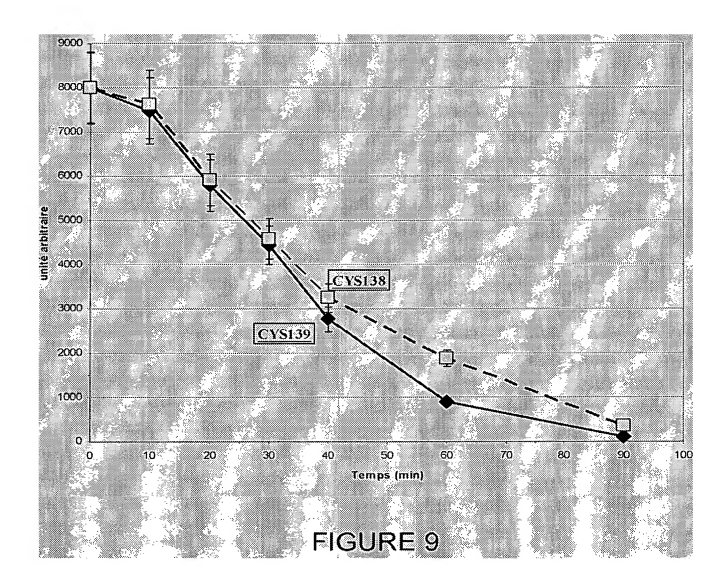












LISTE DE SEQUENCES

```
<110> CYTOMICS SYSTEMS
<120> Procédé de criblage in vitro d'agents modulant
      l'ubiquitination de la protéine I-Kappa-B-Alpha et
      moyens destinés à la mise en oeuvre dudit procédé
<130> CYTOMICS
<140>
<141>
<160> 25
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 1719
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence
      artificielle:GFP-NLS-IkBa
<400> 1
atgtctaaag gtgaagaatt attcactggt gttgtcccaa ttttggttga attagatggt 60
gatgttaatg gtcacaaatt ttctgtctcc ggtgaaggtg aaggtgatgc tacttacggt 120
aaattgacct taaaatttat ttgtactact ggtaaattgc cagttccatg gccaacctta 180
gtcactactt tcggttatgg tgttcaatgt tttgctagat acccagatca tatgaaacaa 240
catgactttt tcaagtctgc catgccagaa ggttatgttc aagaaagaac tatttttttc 300
aaagatgacg gtaactacaa gaccagagct gaagtcaagt ttgaaggtga taccttagtt 360
aatagaatcg aattaaaagg tattgatttt aaagaagatg gtaacatttt aggtcacaaa 420
ttggaataca actataactc tcacaatgtt tacatcatgg ctgacaaaca aaagaatggt 480
atcaaagtta acttcaaaat tagacacaac attgaagatg gttctgttca attagctgac 540
cattatcaac aaaatactcc aattggtgat ggtccagtct tgttaccaga caaccattac 600
ttatccactc aatctgcctt atccaaagat ccaaacgaaa agagagacca catggtcttg 660
ttagaatttg ttactgctgc tggtattacc catggtatgg atgaattgta caaactgcag 720
agcccacctc caaaaaagaa gagaaaggtc gaattgggcg gatccatgtt ccaggcggcc 780
gagcgcccc aggagtgggc catggagggc ccccgcgacg ggctgaagaa ggagcggcta 840
ctggacgacc gccacgacag cggcctggac tccatgaaag acgaggagta cgagcagatg 900
gtcaaggagc tgcaggagat ccgcctcgag ccgcaggagg tgccgcgcgg ctcggagccc 960
tggaagcagc agctcaccga ggacggggac tcgttcctgc acttggccat catccatgaa 1020
gaaaaggcac tgaccatgga agtgatccgc caggtgaagg gagacctggc tttcctcaac 1080
ttccagaaca acctgcagca gactccactc cacttggctg tgatcaccaa ccagccagaa 1140
attgctgagg cacttctggg agctggctgt gatcctgagc tccgagactt tcgaggaaat 1200
accecetae acettgeetg tgageaggge tgeetggeea gegtgggagt cetgaeteag 1260
tectgeacea eccegeacet ecaetecate etgaaggeta ecaactacaa tggeeacaeg 1320
tgtctacact tagcctctat ccatggctac ctgggcatcg tggagctttt ggtgtccttg 1380
ggtgctgatg tcaatgctca ggagccctgt aatggccgga ctgcccttca cctcgcagtg 1440
gacctgcaaa atcctgacct ggtgtcactc ctgttgaagt gtggggctga tgtcaacaga 1500
gttacctacc agggctattc tccctaccag ctcacctggg gccgcccaag cacccggata 1560
cagcagcagc tgggccagct gacactagaa aaccttcaga tgctgccaga gagtgaggat 1620
gaggagaget atgacacaga gtcagagttc acggagttca cagaggacga gctgccctat 1680
                                                                  1719
gatgactgtg tgtttggagg ccagcgtctg acgttatga
```

<210> 2

<211> 572

<212> PRT

<213> Séquence artificielle

<220>

<223> Description de la séquence artificielle:GFP-NLS-IkBa

<400> 2

Met Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val 1 5 10 15

Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu 20 25 30

Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys 35 40 45

Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Phe 50 55 60

Gly Tyr Gly Val Gln Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln 65 70 75 80

His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg \$85\$ 90 95

Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val 100 105 110

Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile 115 120 125

Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn 130 135 140

Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Met Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly 145 150 155 160

Ile Lys Val Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser Val 165 170 175

Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro 180 185 190

Val Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser 195 200 205

Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val 210 215 220

Thr Ala Ala Gly Ile Thr His Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Leu Gln 225 230 235 240

Ser Pro Pro Pro Lys Lys Lys Arg Lys Val Glu Leu Gly Gly Ser Met 245 250 255

Phe Gln Ala Ala Glu Arg Pro Gln Glu Trp Ala Met Glu Gly Pro Arg 260 265 270

Asp Gly Leu Lys Lys Glu Arg Leu Leu Asp Asp Arg His Asp Ser Gly 275 280 285

Leu	Asp 290	Ser	Met	Lys	Asp	Glu 295	Glu	Tyr	Glu	Gln	Met 300	Val	Lys	Glu	Leu
Gln 305	Glu	Ile	Arg	Leu	Glu 310	Pro	Gln	Glu	Val	Pro 315	Arg	Gly	Ser	Glu	Pro 320
Trp	Lys	Gln	Gln	Leu 325	Thr	Glu	Asp	Gly	Asp 330	Ser	Phe	Leu	His	Leu 335	Ala
Ile	Ile	His	Glu 340	Glu	Lys	Ala	Leu	Thr 345	Met	Glu	Val	Ile	Arg 350	Gln	Val
Lys	Gly	Asp 355	Leu	Ala	Phe	Leu	Asn 360	Phe	Gln	Asn	Asn	Leu 365	Gln	Gln	Thr
Pro	Leu 370	His	Leu	Ala	Val	Ile 375	Thr	Asn	Gln	Pro	Glu 380	Ile	Ala	Glu	Ala
Leu 385	Leu	Gly	Ala	Gly	Cys 390	Asp	Pro	Glu	Leu	Arg 395	Asp	Phe	Arg	Gly	Asn 400
Thr	Pro	Leu	His	Leu 405	Ala	Cys	Glu	Gln	Gly 410	Cys	Leu	Ala	Ser	Val 415	Gly
Val	Leu	Thr	Gln 420	Ser	Cys	Thr	Thr	Pro 425	His	Leu	His	Ser	Ile 430	Leu	Lys
Ala	Thr	Asn 435	Tyr	Asn	Gly	His	Thr 440	Cys	Leu	His	Leu	Ala 445	Ser	Ile	His
Gly	Tyr 450	Leu	Gly	Ile	Val	Glu 455	Leu	Leu	Val	Ser	Leu 460	Gly	Ala	Asp	Val
Asn 465	Ala	Gln	Glu	Pro	Cys 470	Asn	Gly	Arg	Thr	Ala 475	Leu	His	Leu	Ala	Val 480
Asp	Leu	Gln	Asn	Pro 485	Asp	Leu	Val	Ser	Leu 490	Leu	Leu	Lys	Cys	Gly 495	Ala
Asp	Val	Asn	Arg 500	Val	Thr	Tyr	Gln	Gly 505	Tyr	Ser	Pro	Tyr	Gln 510	Leu	Thr
Trp	Gly	Arg 515	Pro	Ser	Thr	Arg	Ile 520	Gln	Gln	Gln	Leu	Gly 525	Gln	Leu	Thr
Leu	Glu 530	Asn	Leu	Gln	Met	Leu 535	Pro	Glu	Ser	Glu	Asp 540	Glu	Glu	Ser	Tyr
Asp 545	Thr	Glu	Ser	Glu	Phe 550	Thr	Glu	Phe	Thr	Glu 555	Asp	Glu	Leu	Pro	Tyr 560
Asp	Asp	Cys	Val	Phe 565	Gly	Gly	Gln	Arg	Leu 570	Thr	Leu				

<210> 3

<211> 2583

<212> ADN

<213> Séquence artificielle

<220> <223> Description de la séquence artificielle:GFP-NLS-bTRCP

<400> 3 atgtctaaag gtgaagaatt attcactggt gttgtcccaa ttttggttga attagatggt 60 gatgttaatg gtcacaaatt ttctgtctcc ggtgaaggtg aaggtgatgc tacttacggt 120 aaattgacct taaaatttat ttgtactact ggtaaattgc cagttccatg gccaacctta 180 gtcactactt tcggttatgg tgttcaatgt tttgctagat acccagatca tatgaaacaa 240 catgactttt tcaagtctgc catgccagaa ggttatgttc aagaaagaac tatttttttc 300 aaagatgacg gtaactacaa gaccagagct gaagtcaagt ttgaaggtga taccttagtt 360 aatagaatcg aattaaaagg tattgatttt aaagaagatg gtaacatttt aggtcacaaa 420 ttggaataca actataactc tcacaatqtt tacatcatgg ctgacaaaca aaagaatggt 480 atcaaagtta acttcaaaat tagacacaac attgaagatg gttctgttca attagctgac 540 cattatcaac aaaatactcc aattqqtqat qqtccaqtct tqttaccaqa caaccattac 600 ttatccactc aatctgcctt atccaaagat ccaaacgaaa agagagacca catggtcttg 660 ttagaatttq ttactqctqc tqqtattacc catqqtatqq atqaattqta caaactqcaq 720 agcccacctc caaaaaaqaa qaqaaaqqtc qaattqqqcq qatccatqga cccqqccqaq 780 geggtgetge aagagaagge acteaagttt atgtgeteta tgeecaggte tetgtggetg 840 ggctgctcca gcctggcgga cagcatgcct tcgctgcgat gcctgtataa cccagggact 900 ggcgcactca cagctttcca gaattcctca gagagagaag actgtaataa tggcgaaccc 960 cctaggaaga taataccaga gaagaattca cttagacaga catacaacag ctgtgccaga 1020 ctctqcttaa accaaqaaac agtatqttta qcaaqcactq ctatqaaqac tqaqaattqt 1080 qtqqccaaaa caaaacttqc caatqqcact tccaqtatqa ttqtqcccaa qcaacqqaaa 1140 ctctcagcaa gctatgaaaa ggaaaaggaa ctgtgtgtca aatactttga gcagtggtca 1200 gagtcagatc aagtggaatt tgtggaacat cttatatccc aaatgtgtca ttaccaacat 1260 gggcacataa actcgtatct taaacctatg ttgcagagag atttcataac tgctctgcca 1320 gctcqqqqat tggatcatat tgctqaqaac attctgtcat acctggatgc caaatcacta 1380 tgtgctgctg aacttgtgtg caaggaatgg taccgagtga cctctgatgg catgctgtgg 1440 aagaagetta tegagagaat ggteaggaca gattetetgt ggagaggeet ggeagaacga 1500 agaggatggg gacagtattt attcaaaaac aaacctcctg acgggaatgc tcctcccaac 1560 tctttttata qaqcacttta tcctaaaatt atacaagaca ttgagacaat agaatctaat 1620 tggagatgtg gaagacatag tttacagaga attcactgcc gaagtgaaac aagcaaagga 1680 gtttactgtt tacagtatga tgatcagaaa atagtaagcg gccttcgaga caacacaatc 1740 aagatctggg ataaaaacac attggaatgc aagcgaattc tcacaggcca tacaggttca 1800 gtcctctgtc tccaqtatga tgagagagtg atcataacag gatcatcgga ttccacggtc 1860 agagtgtggg atgtaaatac aggtgaaatg ctaaacacgt tgattcacca ttgtgaagca 1920 gttctgcact tgcgtttcaa taatggcatg atggtgacct gctccaaaga tcgttccatt 1980 gctgtatggg atatggcctc cccaactgac attaccctcc ggagggtgct ggtcggacac 2040 cgagetgetg teaatgttgt agaetttgat gacaagtaca ttgtttetge atetggggat 2100 agaactataa aggtatggaa cacaagtact tgtgaatttg taaggacctt aaatggacac 2160 aaacgaggca ttgcctgttt gcagtacagg gacaggctgg tagtgagtgg ctcatctgac 2220 aacactatca gattatggga catagaatgt ggtgcatgtt tacgagtgtt agaaggccat 2280 gaggaattgg tgcgttgtat tcgatttgat aacaagagga tagtcagtgg ggcctatgat 2340 ggaaaaatta aagtgtggga tettgtgget getttggace eeegtgetee tgeagggaca 2400 ctctgtctac ggacccttgt ggagcattcc ggaagagttt ttcgactaca gtttgatgaa 2460 ttccaqattq tcaqtaqttc acatgatqac acaatcctca tctqqqactt cctaaatqat 2520 ccagctqccc aaqctgaacc cccccgttcc ccttctcqaa catacaccta catctccaga 2580 2583 tga

<210> 4

<211> 860 <212> PRT

<213> Séquence artificielle

<220>

<223> Description de la séquence artificielle:GFP-NLS-bTRCP

Met 1	Ser	Lys	Gly	Glu 5	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly 10	Val	Val	Pro	Ile	Leu 15	Val
Glu	Leu	Asp	Gly 20	Asp	Val	Asn	Gly	His 25	Lys	Phe	Ser	Val	Ser 30	Gly	Glu
Gly	Glu	Gly 35	Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly 40	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys 45	Phe	Ile	Cys
Thr	Thr 50	Gly	Lys	Leu	Pro	Val 55	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu 60	Val	Thr	Thr	Phe
Gly 65	Tyr	Gly	Val	Gln	Cys 70	Phe	Ala	Arg	Tyr	Pro 75	Asp	His	Met	Lys	Gln 80
His	Asp	Phe	Phe	Lys 85	Ser	Ala	Met	Pro	Glu 90	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu 95	Arg
Thr	Ile	Phe	Phe 100	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn 105	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala 110	Glu	Val
Lys	Phe	Glu 115	Gly	Asp	Thr	Leu	Val 120	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu 125	Lys	Gly	Ile
Asp	Phe 130	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn 135	Ile	Leu	Gly	His	Lys 140	Leu	Glu	Tyr	Asn
Tyr 145	Asn	Ser	His	Asn	Val 150	Tyr	Ile	Met	Ala	Asp 155	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly 160
Ile	Lys	Val	Asn	Phe 165	Lys	Ile	Arg	His	Asn 170	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser 175	Val
Gln	Leu	Ala	Asp 180	His	Tyr	Gln	Gln	Asn 185	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp 190	Gly	Pro
Val	Leu	Leu 195	Pro	Asp	Asn	His	Tyr 200	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser 205	Ala	Leu	Ser
Lys	Asp 210	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg 215	Asp	His	Met	Val	Leu 220	Leu	Glu	Phe	Val
Thr 225	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr 230	His	Gly	Met	Asp	Glu 235	Leu	Tyr	Lys	Leu	Gln 240
Ser	Pro	Pro	Pro	Lys 245	Lys	Lys	Arg	Lys	Val 250	Glu	Leu	Gly	Gly	Ser 255	Met
Asp	Pro	Ala	Glu 260	Ala	Val	Leu	Gln	Glu 265	Lys	Ala	Leu	Lys	Phe 270	Met	Cys
Ser	Met	Pro 275	Arg	Ser	Leu	Trp	Leu 280	Gly	Cys	Ser	Ser	Leu 285	Ala	Asp	Ser
Met	Pro 290	Ser	Leu	Arg	Cys	Leu 295	Tyr	Asn	Pro	Gly	Thr 300	Gly	Ala	Leu	Thr
Ala 305	Phe	Gln	Asn	Ser	Ser 310	Glu	Arg	Glu	Asp	Cys 315	Asn	Asn	Gly	Glu	Pro 320
Pro	Arg	Lys	Ile	Ile	Pro	Glu	Lys	Asn	Ser	Leu	Arg	Gln	Thr	Tyr	Asn

				325					330					335	
Ser	Cys	Ala	Arg 340	Leu	Cys	Leu	Asn	Gln 345	Glu	Thr	Val	Cys	Leu 350	Ala	Ser
Thr	Ala	Met 355	Lys	Thr	Glu	Asn	Cys 360	Val	Ala	Lys	Thr	Lys 365	Leu	Ala	Asn
Gly	Thr 370	Ser	Ser	Met	Ile	Val 375	Pro	Lys	Gln	Arg	Lys 380	Leu	Ser	Ala	Ser
Tyr 385	Glu	Lys	Glu	Lys	Glu 390	Leu	Cys	Val	Lys	Tyr 395	Phe	Glu	Gln	Trp	Ser 400
Glu	Ser	Asp	Gln	Val 405	Glu	Phe	Val	Glu	His 410	Leu	Ile	Ser	Gln	Met 415	Cys
His	Tyr	Gln	His 420	Gly	His	Ile	Asn	Ser 425	Tyr	Leu	Lys	Pro	Met 430	Leu	Gln
Arg	Asp	Phe 435	Ile	Thr	Ala	Leu	Pro 440	Ala	Arg	Gly	Leu	Asp 445	His	Ile	Ala
Glu	Asn 450	Ile	Leu	Ser	Tyr	Leu 455	Asp	Ala	Lys	Ser	Leu 460	Cys	Ala	Ala	Glu
Leu 465	Val	Cys	Lys	Glu	Trp 470	Tyr	Arg	Val	Thr	Ser 475	Asp	Gly	Met	Leu	Trp 480
Lys	Lys	Leu	Ile	Glu 485	Arg	Met	Val	Arg	Thr 490	Asp	Ser	Leu	Trp	Arg 495	Gly
Leu	Ala	Glu	Arg 500	Arg	Gly	Trp	Gly	Gln 505	Tyr	Leu	Phe	Lys	Asn 510	Lys	Pro
Pro	Asp	Gly 515	Asn	Ala	Pro	Pro	Asn 520	Ser	Phe	Tyr	Arg	Ala 525	Leu	Tyr	Pro
Lys	11e 530	Ile	Gln	Asp	Ile	Glu 535	Thr	Ile	Glu	Ser	Asn 540	Trp	Arg	Cys	Gly
Arg 545	His	Ser	Leu	Gln	Arg 550	Ile	His	Cys	Arg	Ser 555	Glu	Thr	Ser	Lys	Gly 560
Val	Tyr	Cys	Leu	Gln 565	Tyr	Asp	Asp	Gln	Lys 570	Ile	Val	Ser	Gly	Leu 575	Arg
Asp	Asn	Thr	Ile 580	Lys	Ile	Trp	Asp	Lys 585	Asn	Thr	Leu	Glu	Cys 590	Lys	Arg
Ile	Leu	Thr 595	Gly	His	Thr	Gly	Ser 600	Val	Leu	Cys	Leu	Gln 605	Tyr	Asp	Glu
Arg	Val 610	Ile	Ile	Thr	Gly	Ser 615	Ser	Asp	Ser	Thr	Val 620	Arg	Val	Trp	Asp
Val 625	Asn	Thr	Gly	Glu	Met 630	Leu	Asn	Thr	Leu	Ile 635	His	His	Cys	Glu	Ala 640
Val	Leu	His	Leu	Arg 645	Phe	Asn	Asn	Gly	Met 650	Met	Val	Thr	Cys	Ser 655	Lys

Asp Arg Ser Ile Ala Val Trp Asp Met Ala Ser Pro Thr Asp Ile Thr Leu Arg Arg Val Leu Val Gly His Arg Ala Val Asn Val Val Asp 680 Phe Asp Asp Lys Tyr Ile Val Ser Ala Ser Gly Asp Arg Thr Ile Lys Val Trp Asn Thr Ser Thr Cys Glu Phe Val Arg Thr Leu Asn Gly His Lys Arg Gly Ile Ala Cys Leu Gln Tyr Arg Asp Arg Leu Val Val Ser Gly Ser Ser Asp Asn Thr Ile Arg Leu Trp Asp Ile Glu Cys Gly Ala 745 Cys Leu Arg Val Leu Glu Gly His Glu Glu Leu Val Arg Cys Ile Arg 760 Phe Asp Asn Lys Arg Ile Val Ser Gly Ala Tyr Asp Gly Lys Ile Lys 770 Val Trp Asp Leu Val Ala Ala Leu Asp Pro Arg Ala Pro Ala Gly Thr Leu Cys Leu Arg Thr Leu Val Glu His Ser Gly Arg Val Phe Arg Leu 805 810 Gln Phe Asp Glu Phe Gln Ile Val Ser Ser Ser His Asp Asp Thr Ile 825 830 Leu Ile Trp Asp Phe Leu Asn Asp Pro Ala Ala Gln Ala Glu Pro Pro 840 835 Arg Ser Pro Ser Arg Thr Tyr Thr Tyr Ile Ser Arg 855 850 <210> 5 <211> 21 <212> ADN <213> Simian virus 40

<400> 5 ccaaaaaaga agagaaaggt c

<210> 6 <211> 35 <212> ADN <213> Séquence artificielle <223> Description de la séquence artificielle: Amorce

<400> 6 gctgggtacc ttaataatca tattacatgg catta 21

<210> 7	
<211> 34	
<212> ADN	
<213> Séquence artificielle	
<220>	
<223> Description de la séquence artificielle: Amorce	
<400> 7	
ggcggaattc tatagttttt tctccttgac gtta	34
gycggaatte tatagettet tottottigat geta	J 1
<210> 8	
<211> 35	
<212> ADN	
<213> Séquence artificielle	
<220>	
<223> Description de la séquence artificielle: Amorce	
(223) Description de la sequence ditilitéletre./morce	
<400> 8	
ggtcggaatt catgtctaaa ggtgaagaat tattc	35
<210> 9	
<211> 46	
<212> ADN	
<213> Séquence artificielle	
<220>	
<223> Description de la séquence artificielle: Amorce	
<400> 9	
ggegggatee geeegggete tgeagtttgt acaatteate catace	46
<210> 10	
<211> 44	
<212> ADN	
<213> Séquence artificielle	
<220>	
<223> Description de la séquence artificielle: Amorce	
<400> 10	
ggcggcggcc gccaccgcgg tgggcgaatt tcttatgatt tatg	44
ggeggeggee geedeegegg egggegddee eeetdegdde eddg	1.
<210> 11	
<211> 30	
<212> ADN	
<213> Séquence artificielle	
<220N	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: Amorce	
2222 Description de la sequence aftifficielle: Amorce	
<400> 11	
ggcggagctc tggaagaacg attacaacag	30

<210> 12 <211> 30 <212> ADN <213> Séquence artificielle <220> <223> Description de la séquence artificielle: Amorce <400> 12 30 acctccaaaa aagaagagaa aggtcgaatt <210> 13 <211> 31 <212> ADN · <213> Séquence artificielle <223> Description de la séquence artificielle: Amorce <400> 13 31 ggcgggtacc gtgagtaagg aaagagtgag g <210> 14 <211> 33 <212> ADN <213> Séquence artificielle <220> <223> Description de la séquence artificielle: Amorce <400> 14 33 ggcggaattc tgttttatat ttgttgtaaa aag <210> 15 <211> 33 <212> ADN <213> Séquence artificielle <223> Description de la séquence artificielle: Amorce <400> 15 33 ggcggaattc atggactaca aagaccatga cgg <210> 16 <211> 46 <212> ADN <213> Séquence artificielle <220> <223> Description de la séquence artificielle: Amorce <400> 16 46 ggcgggatcc gcccgggctc tgcagcttgt catcgtcatc cttgta

```
<210> 17
<211> 9
<212> PRT
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle: HA
<400> 17
Tyr Pro Tyr Asp Val Pro Asp Tyr Ala
<210> 18
<211> 8
<212> PRT
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:FLAG
<400> 18
Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys
<210> 19
<211> 23
<212> PRT
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle:FLAG
Met Asp Tyr Lys Asp His Asp Gly Asp Tyr Lys Asp His Asp Ile Asp
                                     10
Tyr Lys Asp Asp Asp Lys
<210> 20
<211> 16
<212> PRT
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle:NLS
<400> 20
Lys Arg Pro Ala Ala Thr Lys Lys Ala Gly Gln Ala Lys Lys Lys
```

<210> 21 <211> 13

<212> PRT <213> Séquence artificielle

<223> Description de la séquence artificielle:NLS

<400> 21 Met Asn Lys Ile Pro Ile Lys Asp Leu Leu Asn Pro Gln 1 5 10

<210> 22 <211> 19 <212> PRT <213> Séquence artificielle <220> <223> Description de la séquence artificielle:NLS

<400> 22 Val Arg Ile Leu Glu Ser Trp Phe Ala Lys Asn Ile Glu Asn Pro Lys

Leu Asp Thr

<220>

<210> 23 <211> 74 <212> PRT <213> Séquence artificielle

<223> Description de la séquence artificielle:NLS

Lys Lys Leu Lys Cys Ser Lys Glu Lys Pro Lys Cys Ala Lys Cys Leu 20 25 30

Lys Asn Asn Trp Glu Cys Arg Tyr Ser Pro Lys Thr Lys Arg Ser Pro 35 40 45

Leu Thr Arg Ala His Leu Thr Glu Val Glu Ser Arg Leu Glu Arg Leu 50 55 60

Glu Gln Leu Phe Leu Leu Ile Phe Pro Arg 65 70

<210> 24 <211> 7 <212> PRT <213> Séquence artificielle

<220>

WO 2005/093086 PCT/FR2005/050165

<223> Description de la séquence artificielle:NLS

<400> 24 Pro Lys Lys Lys Arg Lys Val 1 5

<210> 25

<211> 30

<212> ADN

<213> Séquence artificielle

<2205

<223> Description de la séquence artificielle: Amorce

<400> 25

aattcgacct ttctcttctt ttttggaggt

30

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

pnal Application No PCT7FR2005/050165

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/25 C07K C07K14/47 G01N33/566 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12Q C07K G01N C12N C12Q C07K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, PAJ, EMBASE C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 99/04033 A (BEER ROMERO PEGGY : GLASS 29,33 X SUSAN J (US); MITOTIX INC (US); ROLFE MARK () 28 January 1999 (1999-01-28) page 22, line 8 - page 25, line 16 WO 99/38969 A (ARENZANA SEISDEDOS FERNANDO X 30,33 CONCORDET JEAN PAUL (FR); INST NAT SANTE) 5 August 1999 (1999-08-05) page 13, line 21 - line 26 EP 1 182 251 A (YISSUM RES DEV CO) 1 - 40Α 27 February 2002 (2002-02-27) the whole document WO 98/36070 A (YISSUM RES DEV CO; SIGNAL Α 1 - 40PHARM INC (US)) 20 August 1998 (1998-08-20) the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 30/08/2005 18 August 2005 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Jacques, P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No PCT/FR2005/050165

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	STRACK P ET AL: "SCFBETA-TRCP AND PHOSPHORYLATION DEPENDENT UBIQUITINATION OF IKAPPABALPHA CATALYZED BY UBC3 AND UBC4" ONCOGENE, BASINGSTOKE, HANTS, GB, vol. 19, 20 July 2000 (2000-07-20), pages 3529-3536, XP000991550 ISSN: 0950-9232 the whole document	1-40
Α	WINSTON JEFFREY T ET AL: "The SCFbeta-TRCP-ubiquitin ligase complex associates specifically with phosphorylated destruction motifs in IkappaBalpha and beta-catenin and stimulates IkappaBalpha ubiquitination in vitro" GENES AND DEVELOPMENT, vol. 13, no. 3, 1 February 1999 (1999-02-01), pages 270-283, XP002308533 ISSN: 0890-9369 the whole document	1-40
А	KROLL MATHIAS ET AL: "Inducible degradation of IkappaBalpha by the proteasome requires interaction with the F-box protein h-betaTrCP" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 274, no. 12, 19 March 1999 (1999-03-19), pages 7941-7945, XP002308507 ISSN: 0021-9258 the whole document	1-40
Α	LEWIS A J ET AL: "New targets for anti-inflammatory drugs" CURRENT OPINION IN CHEMICAL BIOLOGY, CURRENT BIOLOGY LTD, LONDON, GB, vol. 3, 1999, pages 489-494, XP002197383 ISSN: 1367-5931 the whole document	1-40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mormation on patent family members

Internal Application No
PCT/FR2005/050165

Patent document cited in search report	Publication date		ent family ember(s)	Publication date
WO 9904033 A	28-01-1999	AU 8	5060262 A 8405598 A 9904033 A1	09-05-2000 10-02-1999 28-01-1999
WO 9938969 A	05-08-1999	FR AU CA EP WO JP 200	2774377 A1 2774378 A1 2169499 A 2370098 A1 1049775 A1 9938969 A1 2501746 T 6730486 B1	06-08-1999 06-08-1999 16-08-1999 05-08-1999 08-11-2000 05-08-1999 22-01-2002 04-05-2004
EP 1182251 A	27-02-2002	AU :	1182251 A1 2234302 A 0216633 A2 4014026 A1	27-02-2002 04-03-2002 28-02-2002 22-01-2004
WO 9836070 A	20-08-1998	AU CA EP JP 200	5932425 A 6659198 A 2281920 A1 1009824 A1 1512319 T 9836070 A1	03-08-1999 08-09-1998 20-08-1998 21-06-2000 21-08-2001 20-08-1998

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12Q1/25 C07K14, C07K14/47

G01N33/566

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 7 C12Q C07K G01N C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, PAJ, EMBASE

Catégorie °	Identification des docurnents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 99/04033 A (BEER ROMERO PEGGY; GLASS SUSAN J (US); MITOTIX INC (US); ROLFE MARK () 28 janvier 1999 (1999-01-28) page 22, ligne 8 - page 25, ligne 16	29,33
X	WO 99/38969 A (ARENZANA SEISDEDOS FERNANDO ; CONCORDET JEAN PAUL (FR); INST NAT SANTE) 5 août 1999 (1999-08-05) page 13, ligne 21 - ligne 26	30,33
Α	EP 1 182 251 A (YISSUM RES DEV CO) 27 février 2002 (2002-02-27) 1e document en entier	1-40
Α	WO 98/36070 A (YISSUM RES DEV CO ; SIGNAL PHARM INC (US)) 20 août 1998 (1998-08-20) le document en entier	1-40

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
A document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'élat de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
L document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais	X* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &* document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 18 août 2005	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 30/08/2005
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Jacques, P

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C.(suite) D	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents	no. des revendications visées					
A	STRACK P ET AL: "SCFBETA-TRCP AND PHOSPHORYLATION DEPENDENT UBIQUITINATION OF IKAPPABALPHA CATALYZED BY UBC3 AND UBC4" ONCOGENE, BASINGSTOKE, HANTS, GB, vol. 19, 20 juillet 2000 (2000-07-20), pages 3529-3536, XP000991550 ISSN: 0950-9232 le document en entier		1-40					
A	WINSTON JEFFREY T ET AL: "The SCFbeta-TRCP-ubiquitin ligase complex associates specifically with phosphorylated destruction motifs in IkappaBalpha and beta-catenin and stimulates IkappaBalpha ubiquitination in vitro" GENES AND DEVELOPMENT, vol. 13, no. 3, 1 février 1999 (1999-02-01), pages 270-283, XP002308533 ISSN: 0890-9369 le document en entier		1-40					
Α	KROLL MATHIAS ET AL: "Inducible degradation of IkappaBalpha by the proteasome requires interaction with the F-box protein h-betaTrCP" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 274, no. 12, 19 mars 1999 (1999-03-19), pages 7941-7945, XP002308507 ISSN: 0021-9258 le document en entier		1-40					
A	LEWIS A J ET AL: "New targets for anti-inflammatory drugs" CURRENT OPINION IN CHEMICAL BIOLOGY, CURRENT BIOLOGY LTD, LONDON, GB, vol. 3, 1999, pages 489-494, XP002197383 ISSN: 1367-5931 le document en entier		1-40					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs at membres de familles de brevets

Dem: Internationale No PCT/FR2005/050165

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication		
WO 9904033	Α	28-01-1999	US AU WO	6060262 A 8405598 A 9904033 A1	09-05-2000 10-02-1999 28-01-1999	
WO 9938969	Α	05-08-1999	FR FR AU CA EP WO JP US	2774377 A1 2774378 A1 2169499 A 2370098 A1 1049775 A1 9938969 A1 2002501746 T 6730486 B1	06-08-1999 06-08-1999 16-08-1999 05-08-1999 08-11-2000 05-08-1999 22-01-2002 04-05-2004	
EP 1182251	A	27-02-2002	EP AU WO US	1182251 A1 2234302 A 0216633 A2 2004014026 A1	27-02-2002 04-03-2002 28-02-2002 22-01-2004	
WO 9836070	Α	20-08-1998	US AU CA EP JP WO	5932425 A 6659198 A 2281920 A1 1009824 A1 2001512319 T 9836070 A1	03-08-1999 08-09-1998 20-08-1998 21-06-2000 21-08-2001 20-08-1998	